PATENT COOPERATION TREAT (

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422) Date of mailing (day/month/year) 28 June 2001 (28.06.01) Applicant's or agent's file reference	KATAOKA, Makoto c/o Idemitsu Kosan Co., Ltd. Intellectual Property Center 24-4, Anesakikaigan Ichihara-shi, Chiba 299-0107 JAPON
CN00001	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/00229	International filing date (day/month/year) 19 January 2000 (19.01.00)
The following indications appeared on record concerning: the applicant	X the agent the common representative
Name and Address TOHEI, Masamichi Idemitsu Kosan Co., Ltd. 24-4, Anesakikaigan Ichihara-shi, Chiba 299-0107 Japan	State of Nationality Telephone No. 0436 61 9113 Facsimile No. 0436 61 9099 Teleprinter No.
The International Bureau hereby notifies the applicant that The person the name the address that the person the name the address that the address that the address that the address that the person the name that the address that the addr	
Name and Address KATAOKA, Makoto c/o Idemitsu Kosan Co., Ltd. Intellectual Property Center 24-4, Anesakikaigan Ichihara-shi, Chiba 299-0107 Japan	State of Nationality State of Residence Telephone No. Facsimile No. Teleprinter No.
 Further observations, if necessary: The agent in Box 1 should be deleted as an agent agent identified in Box 2. 	nt od record and be replaced by the new
4. A copy of this notification has been sent to: X the receiving Office the International Searching Authority the International Preliminary Examining Authority	the designated Offices concerned X the elected Offices concerned other:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland acsimile No.: (41-22) 740.14,35	Authorized officer Masashi HONDA
	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/306 (March 1994)

004119535

PATENT COOPERATION TREATY

DO-	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422) Date of mailing (day/month/year) 28 June 2001 (28.06.01)	KATAOKA, Makoto c/o Idemitsu Kosan Co., Ltd. Intellectual Property Center 24-4, Anesakikaigan Ichihara-shi, Chiba 299-0107 JAPON
Applicant's or agent's file reference CN00001	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/00229	International filing date (day/month/year) 19 January 2000 (19.01.00)
The following indications appeared on record concerning: The following indications appeared on record concerning: The following indications appeared on record concerning: The following indications appeared on record concerning:	the agent the common representative
Name and Address IDEMITSU PETROCHEMICAL CO., LTD. 6-1, Shiba 5-chome Minato-ku Tokyo 108-0014 Japan	State of Nationality JP Telephone No.
	Facsimile No. Teleprinter No.
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the person the name X the ac	the following change has been recorded concerning: ddress the nationality the residence
Name and Address IDEMITSU PETROCHEMICAL CO., LTD. 6-1, Yokoami 1-chome Sumida-ku Tokyo 130-0015 Japan	State of Nationality JP Telephone No. Facsimile No.
	Teleprinter No.
3. Further observations, if necessary:	
4. A copy of this notification has been sent to: X the receiving Office the International Searching Authority the International Preliminary Examining Authority	the designated Offices concerned X the elected Offices concerned other:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Masashi HONDA
acsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/306 (March 1994)

THIS TRUK BLANK HEATO,

PATENT COOPERATION TREAT 1

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing:	in its capacity as elected Office
03 August 2000 (03.08.00)	
International application No.: PCT/JP00/00229	Applicant's or agent's file reference: CN00001
International filing date: 19 January 2000 (19.01.00)	Priority date: 29 January 1999 (29.01.99)
Applicant: YABUNOUCHI, Nobuhiro et al	
1. The designated Office is hereby notified of its election made X In the demand filed with the International preliminary 08 June 2000 (0	Examining Authority on: 08.06.00) ational Bureau on:
	Authorized officer:

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

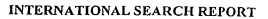
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00229

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		2200700223
Int	c.Cl ⁷ C08F 4/645, C08F 4/646,	C08F 10/00	
1			
According	to International Patent Classification (IPC) or to bot	h notional alasa (5)	
B. FIEL	DS SEARCHED	n national classification and IPC	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Minimum	documentation searched (classification system follow	wed by classification numbels)	
Int	C17 C08F 4/60-4/70	vac by blassification symbols)	
Document	ation reprohed other than all a living in the state of th		
Jit	ation searched other than minimum documentation to Suyo Shinan Koho 1926-1996	the extent that such documents are included Jitsuyo Shinan Toroku	d in the fields searched
Koka	ai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2000	Toroku Jitsuyo Shinan	Koho 1996-2000
Electronic	data base consulted during the international search (r	name of data base and where are similar	
CAS	ONLINE	mane of data base and, where practicable, se	arch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where	announced a Salar of	<u> </u>
X	WO, 94/07927, A (EXXON CHEMIC	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	[14 ADF11, 1994 (14.04.94)		13-16, 20-24
,	Claims; page 11, line 36 to p	age 12, line 6	
	& JP, 8-502094, A & EP, 668	880, A1	
х	JP, 9-255711, A (Mitsui Petro	chemical Ind Ltd)	12.16
	30 September, 1997 (30.09.97)	,	13-16, 20-24
	Claims (Family: none)	•	20 24
A	JP, 9-165410, A (Elf Atochem :	S)	
	24 June, 1997 (24.06.97).	SA. / /	1-24
1	Claims; Par. No. 0028		
	& FR, 2741080, A1 & EP, 774 & KR, 97027115, A	470, A1	
_			
A	EP, 314797, AI (MITSUIPETROCHE 10 May, 1989 (10.05.89),	EMICAL INDUSTRIES, LTD),	1-24
j	Claims; page 15, line 12 to page	uge 17 line 12	
1	~ JP, 1-9206, A & US, 512:	2491 A	
ĺ	& US, 5206199, A & KR, 9202	2769, B1	
A	JP, 9-194521, A (Idemitsu Kosa	n (0 144)	
	documents are listed in the continuation of Box C.		1-24
		See patent family annex.	
A" documen	rategories of cited documents: at defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inten	national filing date or
considere	ed to be of particular relevance ocument but published on or after the international filing	priority date and not in conflict with the understand the principle or theory under	lying the invention
date	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	"X" document of particular relevance; the cl- considered novel or cannot be considered	simed invention cannot be
document cited to ex	t which may throw doubts on priority claim(s) or which is stablish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone	
speciai re	ason (as specified)	considered to involve an inventive sten	when the document is
means	t referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such d combination being obvious to a person s	ocuments such
document than the p	t published prior to the international filing date but later	"&" document member of the same patent fai	nily
	tual completion of the international search	Date of mailing of the internal	
03 Ma	rch, 2000 (03.03.00)	Date of mailing of the international search 21 March, 2000 (21.03	report
me and mail	ling address of the ISA/	Authorized officer	
Japan	ese Patent Office		
simile No.		Telephone No.	
windle IVO.		LA LANGE PROPERTY AND ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE PROPERTY AND ADDRESS OF THE PROPERTY	



International application No.

PCT/JP00/00229

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim N
	29 July, 1997 (29.07.97), Claims (Family: none)	
	Claims (Family: none)	·
}		
ļ		
ſ		
-		
ļ		
]		
]		
ſ		
1		
1		
1		
-		
	·	
i		
	·	
ì		
•		
	•	
1		,
1		
ļ		1
		I

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

To:

TOHEI, Masamichi Idemitsu Kosan Co., Ltd. 24-4, Anesakikaigan Ichihara-shi, Chiba 299-0107 JAPON

16 March 2000 (16.03.00)	
Applicant's or agent's file reference CN00001	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/00229	International filing date (day/month/year) 19 January 2000 (19.01.00)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 29 January 1999 (29.01.99)

- 1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1 (a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1 (c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date	Priority application No.	Country or regional Office or PCT receiving Office	<u>Date of receipt</u> of priority document
29 Janu 1999 (29.01.99)	11/22075	JP	10 Marc 2000 (10.03.00)
26 May 1999 (26.05.99)	11/146305	JP	10 Marc 2000 (10.03.00)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Taïeb Akremi 💎

Facsimile No. (41-22) 740.14.35 Telephone No. (41-22) 338.83.38



PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

TOHEI, Masamichi Idemitsu Kosan Co., Ltd. 24-4, Anesakikaigan Ichihara-shi, Chiba 299-0107 JAPON

I	MPORTANT NOTICE
	Priority date (day/month/year) 29 January 1999 (29.01.99)
	al filing date (day/month/year) nuary 2000 (19.01.00)

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: JP,KR,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time: CA,EP,SG

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 03 August 2000 (03.08.00) under No. WO 00/44793

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/308 (July 1996)

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

PATENT COOPERATION TREATY

Translation PAT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference CN00001	FOR FURTHER ACTION	SeeNotificat Examination	tionofTransmittalofInternational Preliminary n Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/JP00/00229	International filing date (day/n 19 January 2000 (19)	nonth/year)	Priority date (day/month/year) 29 January 1999 (29.01.99)
International Patent Classification (IPC) or n C08F 4/645, 4/646, 10/00	ational classification and IPC		<u> </u>
Applicant IDE	MITSU PETROCHEMIC	AL CO., L	ГD.
This international preliminary exami and is transmitted to the applicant ac	nation report has been prepared cording to Article 36.	by this Interna	ational Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets, including	g this cover sh	reet.
amended and are the basis for	ed by ANNEXES, i.e., sheets of this report and/or sheets contain Administrative Instructions unde	ing rectificati	n. claims and/or drawings which have been ions made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a tota	al of sheets.		
3. This report contains indications relati	ng to the following items:		
[Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment of	opinion with regard to novelty,	inventive step	and industrial applicability
IV Lack of unity of inver	ntion .		
V Reasoned statement u citations and explanat	nder Article 35(2) with regard to ions supporting such statement	novelty, inve	entive step or industrial applicability;
VI Certain documents cit	ed		
VII Certain defects in the	international application		
VIII Certain observations of	n the international application		
Date of submission of the demand	Date of co	ompletion of t	his report
08 June 2000 (08.06.00))	10 Oct	ober 2000 (10.10.2000)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorize	d officer	
Facsimile No.	Telephone	: No.	

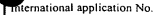
Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

international application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP00/00229

I. Basis of the report	
1. With regard to the elements of the international application:*	
the international application as originally filed	
the description:	
pages	, as originally filed
40044	filed with the demand
pages, filed with the letter of	
the claims:	
pages	, as originally filed
pages , as amended (together with any staten	-
pages, f	
pages, filed with the letter of	
the drawings:	
	, as originally filed
pages, fi	
pages filed with the letter of	
the sequence listing part of the description:	
	iled with the demand
pages, filed with the letter of 2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the international application was filed unless that international application was filed unless that the internation application was filed unless that the international application was filed unless that the internation application was filed unless that the internation application application and the internation application appli	
the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under 55.3). With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written septent furnished.	nder Rule 55.2 and/ n, the international e disclosure in the
the description, pages	a II are referred to
** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.	į





PCT/JP00/00229

tatement			
Novelty (N)	Claims	1-12,15-19	YE
	Claims	13,14,20-24	NO
Inventive step (IS)	Claims		YE
	Claims	1-24	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-24	YE
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Documents 1-3 below were used in the preparation of this International Preliminary Examination Report.

Document 1: EP, 314797, A1 (& JP, 64-9206, A)

Document 2: JP, 9-165410, A

Document 3: WO, 94/07927, A1 (& JP, 8-502094, A)

Claims 1-12

Based on the descriptions in documents 1 and 2, the inventions described in Claims 1-12 do not appear to involve an inventive step.

Document 1 describes catalysts that enable polymerization of an olefin with excellent polymerization activation even when the amount of aluminoxane is reduced (Claims; page 1, lines 8-11), and among these catalysts, constituents (A) and (B) correspond to constituents (A) and (B) of the catalyst used in the Claims of this application.

The inventions set forth in the Claims of this application describe the use of a specific compound, for example, the reaction product of triphenyl methanol and trialkyl aluminum, that is represented by General Formula (I-1) as constituent (C), whereas document 1 only states that constituent (C), an alkoxy aluminum compound, is used. These two documents differ with respect that the use of the specific compound described in this invention is not described

However, in General Formula [I] of constituent (C) of document 1 it is stated that a compound in which R² is a hydrocarbon group can be used, and therefore, persons skilled in the art can easily select and use a suitable compound from among publicly known alkoxyalkyl aluminum compounds.

Document 2 discloses the reaction product of triphenyl methanol and trialkyl aluminum as a compound that can be used in place of aluminoxane for the polymerization reaction of olefins at low temperatures (Claims, Par. Nos. 2-7 and 28).

Furthermore, this examination finds that the inventive catalyst does not provide any advantage that cannot be predicted from the descriptions in documents 1 and 2.

Claim 4 is an invention that uses (C1) and (C2), which are the starting compounds of constituent (C), as catalysts, and this examination finds that persons skilled in the art can select as needed this kind of usage form when using constituent (C) as a catalyst.

Therefore, based on the descriptions of documents 1 and 2, the inventions set forth in Claims 1-12 do not appear to involve an inventive step.

Claims 13-16 and 20-24

OF S PAGE BLANK (USPTO)

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP00/00229

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of Box V (Citations and explanations):

Based on the description of document 3, the inventions set forth in Claims 13, 14, and 20-24 do not appear to be novel. Furthermore, based on the description of document 3, the inventions set forth in Claims 15 and 16 do not appear to involve an inventive step.

Catalyst constituent (C), which is used in these Claims, is a compound in which R³¹ is a hydrogen atom, i.e., this description includes methoxyalkyl aluminum compounds.

Document 3 states that an organic aluminum compound having an alkoxy group (dimethyl aluminum methoxide and the like) is used as constituent (C) (Claims, page 11, line 36 to page 12, line 6), and therefore catalyst constituents (a)-(c) described in document 3 correspond to catalyst constituents (A)-(C) used in the Claims of this application.

It is obvious to persons skilled in the art that a methoxyalkyl aluminum compound can be prepared by the reaction of methanol and a trialkyl aluminum compound, and this examination finds that persons skilled in the art can use these starting compounds as needed for each of the catalyst constituents.

Claims 13-24

(

The form that uses a compound in which R³¹ is not a hydrogen atom (for example, the reaction product of triphenyl methanol and trialkyl aluminum and the like) as constituent (C) differs from the invention described in document 3. However, these compounds do not appear to involve an inventive step based on a combination of the descriptions in documents 2 and 3.

Document 3 states that an alkyl aluminium compound having an alkoxy group of C_{1-20} can be used as constituent (C), and persons skilled in the art can easily select and use a compound corresponding to this one from among the publicly known alkoxyalkyl aluminum compounds.

Document 2 discloses the reaction product of triphenyl methanol and trialkyl aluminum as a compound that can be used in place of aluminoxane for the polymerization reaction of olefins at low temperatures.

Furthermore, this examination finds that the inventive catalyst does not provide any advantage that cannot be predicted from the descriptions in documents 2 and 3.

Claim 16 is an invention that uses (C1) and (C2), which are the starting compounds of constituent (C), as catalysts, and this examination finds that persons skilled in the art can select as needed this kind of usage form when using constituent (C) as a catalyst.

Therefore, the inventions set forth in Claims 13-24 do not appear to involve an inventive step based in the descriptions in documents 2 and 3.

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference CN00001	FOR FURTHER ACTION SeeNotificationofTransmittalofIr Examination Report (Form PCT/	nternational Prelimin TPEA/416)
International application No PCT/JP00/00229	nternational filing date (day/month/year) Priority date (day/n	month/year)
International Patent Classification (IPC) or n C08F 4/645, 4/646, 10/00		1999 (29.01.99)
Applicant	ITSU PETROCHEMICAL CO., LTD.	
This international preliminary exami- and is transmitted to the applicant according to the according to	on report has been prepared by this International Preliminary Ex	xamining Authority
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets, including this cover sheet.	
70.16 and Section 607 of the A	y ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or draw report and/or sheets containing rectifications made before this inistrative Instructions under the PCT).	ings which have been is Authority (see Rule
These annexes consist of a total	fsheets.	
3. This report contains indications relating	o the following items:	
Basis of the report		
II Priority		
III Non-establishment of	nion with regard to novelty, inventive step and industrial applica	al dia
IV Lack of unity of invent		шту
V Reasoned statement un citations and explanation	Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industria supporting such statement	ıl applicability;
VI Certain documents cite		
VII Certain defects in the in	national application	
VIII Certain observations or	e international application	
ite of submission of the demand	Date of completion of this report	
08 June 2000 (08.06.00)	10 October 2000 (10.10.2	2000)
me and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer	
esimile No.		



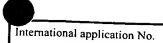
INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/00229

I. Bas	sis of the re	eport
1. Wi	ith regard to	o the elements of the international application:*
	the inte	ernational application as originally filed
	the des	cription:
	pages	, as originally filed
	pages	, filed with the demand
	pages	, filed with the letter of
_	1	
∟	the clai	
	pages	, as originally filed
	pages	, as amended (together with any statement under Article 19
	pages	, filed with the demand
	pages	, filed with the letter of
	the drav	wings:
	pages	, as originally filed
	pages	, filed with the demand
	pages	, filed with the letter of
	the seque	nce listing part of the description:
	pages	•
	pages	, as originally filed
	pages .	, filed with the demand
	P. 605	filed with the letter of
tne	internation	o the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which all application was filed, unless otherwise indicated under this item. It is were available or furnished to this Authority in the following language which is:
	the lang	guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
	the lang	guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
	the lang	guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/).
3. Win	th regard liminary ex	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international amination was carried out on the basis of the sequence listing:
<u></u>	containe	ed in the international application in written form.
	filed tog	gether with the international application in computer readable form.
	furnishe	ed subsequently to this Authority in written form.
	furnishe	ed subsequently to this Authority in computer readable form.
	The sta	tement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the ional application as filed has been furnished.
	The star been fur	tement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has mished.
4. 🔲	The ame	endments have resulted in the cancellation of:
		he description, pages
		he claims. Nos
	L ti	he drawings, sheets/fig
5.	This repo	ort has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
in th	lacement sh his report 70.17).	neets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16
** Any i	replacemen	nt sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

SEAGE BLANK (USPTO)



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP00/00229

atement			
Novelty (N)	Claims	1-12,15-19	Y
	Claims	13,14,20-24	N
Inventive step (IS)	Claims		YE
	Claims .	1-24	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-24	YE
	Claims		NC

2. Citations and explanations

Documents 1-3 below were used in the preparation of this International Preliminary Examination Report.

Document 1: EP, 314797, A1 (& JP, 64-9206, A)

Document 2: JP, 9-165410, A

Document 3: WO, 94/07927, A1 (& JP, 8-502094, A)

Claims 1-12

Based on the descriptions in documents 1 and 2, the inventions described in Claims 1-12 do not appear to involve an inventive step.

Document I describes catalysts that enable polymerization of an olefin with excellent polymerization activation even when the amount of aluminoxane is reduced (Claims; page 1, lines 8-11), and among these catalysts, constituents (A) and (B) correspond to constituents (A) and (B) of the catalyst used in the Claims of this application.

The inventions set forth in the Claims of this application describe the use of a specific compound, for example, the reaction product of triphenyl methanol and trialkyl aluminum, that is represented by General Formula (I-1) as constituent (C), whereas document 1 only states that constituent (C), an alkoxy aluminum compound, is used. These two documents differ with respect that the use of the specific compound described in this invention is not described.

However, in General Formula [I] of constituent (C) of document 1 it is stated that a compound in which R^2 is a hydrocarbon group can be used, and therefore, persons skilled in the art can easily select and use a suitable compound from among publicly known alkoxyalkyl aluminum compounds.

Document 2 discloses the reaction product of triphenyl methanol and trialkyl aluminum as a compound that can be used in place of aluminoxane for the polymerization reaction of olefins at low temperatures (Claims, Par. Nos. 2-7 and 28).

Furthermore, this examination finds that the inventive catalyst does not provide any advantage that cannot be predicted from the descriptions in documents I and 2.

Claim 4 is an invention that uses (C1) and (C2), which are the starting compounds of constituent (C), as catalysts, and this examination finds that persons skilled in the art can select as needed this kind of usage form when using constituent (C) as a catalyst.

Therefore, based on the descriptions of documents 1 and 2, the inventions set forth in Claims 1-12 do not appear to involve an inventive step.

Claims 13-16 and 20-24

PCT/JP00/00229

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Supplemental Box

Ø

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of Box V (Citations and explanations):

Based on the description of document 3, the inventions set forth in Claims 13, 14, and 20-24 do not appear to be novel. Furthermore, based on the description of document 3, the inventions set forth in Claims 15 and 16 do not appear to involve an inventive step.

Catalyst constituent (C), which is used in these Claims, is a compound in which R^{31} is a hydrogen atom, i.e., this description includes methoxyalkyl aluminum compounds.

Document 3 states that an organic aluminum compound having an alkoxy group (dimethyl aluminum methoxide and the like) is used as constituent (C) (Claims, page 11, line 36 to page 12, line 6), and therefore catalyst constituents (a)-(c) described in document 3 correspond to catalyst constituents (A)-(C) used in the Claims of this application.

It is obvious to persons skilled in the art that a methoxyalkyl aluminum compound can be prepared by the reaction of methanol and a trialkyl aluminum compound, and this examination finds that persons skilled in the art can use these starting compounds as needed for each of the catalyst constituents.

Claims 13-24

The form that uses a compound in which R^{31} is not a hydrogen atom (for example, the reaction product of triphenyl methanol and trialkyl aluminum and the like) as constituent (C) differs from the invention described in document 3. However, these compounds do not appear to involve an inventive step based on a combination of the descriptions in documents 2 and 3.

Document 3 states that an alkyl aluminium compound having an alkoxy group of C_{1-20} can be used as constituent (C), and persons skilled in the art can easily select and use a compound corresponding to this one from among the publicly known alkoxyalkyl aluminum compounds.

Document 2 discloses the reaction product of triphenyl methanol and trialkyl aluminum as a compound that can be used in place of aluminoxane for the polymerization reaction of olefins at low temperatures.

Furthermore, this examination finds that the inventive catalyst does not provide any advantage that cannot be predicted from the descriptions in documents 2 and 3.

Claim 16 is an invention that uses (C1) and (C2), which are the starting compounds of constituent (C), as catalysts, and this examination finds that persons skilled in the art can select as needed this kind of usage form when using constituent (C) as a catalyst.

Therefore, the inventions set forth in Claims 13-24 do not appear to involve an inventive step based in the descriptions in documents 2 and 3.

特許協力条約

PCT

国際予備審査報告

REC'D 27 OCT 2000 WIPO PCT

(法第12条、法施行規則第56条) (PCT36条及びPCT規則70)

出願人又は代理人 の書類記号 CN0001	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP00/00229	国際出願日(日.月.年)	19. 01. 00	優先日 (日.月.年)	29.01.99		
国際特許分類 (IPC) Int. Cl', COSF 4/645, COSF 4/646, COS	F 10/00					
出願人 (氏名又は名称) 出光石油化学株式会社						
1. 国際予備審査機関が作成したこの国				 定に従い送付する。		
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 4 ページからなる。 □ この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で ページである。						
3. この国際予備審査報告は、次の内容	きを含む。					
I x 国際予備審査報告の基礎		-				
□ Ⅱ □ 優先権						
	Ⅲ					
Ⅳ	IV 開発明の単一性の欠如					
V x PCT35条(2)に規定すの文献及び説明 VI	の文献及び説明					
VII 国際出願の不備						
VII 国際出願に対する意見						
国際予備審査の請求審を受理した日		国際予備審査報告を作				
08. 06. 00			10. 10. (
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番	· 3 号	特許庁審査官(権限の 小出 直也 電話番号 03-35		内線 3493		

Ι.	国際予備審查報	製告の基礎					
1.	この国際予備3 応答するために PCT規則70.	こ提出された差し)出願書類に基づいて作成さ 替え用紙は、この報告書に	された。(法第6条(PCT こおいて「出願時」とし、オ	「14条)の規定に基づく命令に は報告書には添付しない。		
<u> </u>	出願時の国際	奈出顧書類					
	明細書明細書	第 第	ページ、 ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と	:共に提出されたもの		
_	請求の範囲	第 —————	へ、 項、		付の書簡と共に提出されたもの 、		
L.	請求の範囲	第		出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基			
	請求の範囲	第		国際予備審査の請求書と			
	請求の範囲	第		一一一	付の書簡と共に提出されたもの		
	図面	第	ページ/図	、出願時に提出されたもの			
	図面 図面	第 第	ページ/図 ページ/図	、 国際予備審査の請求售と	:共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの		
		リ表の部分 第	ページ、	出願時に提出されたもの			
		表の部分 第 表の部分 第	ページ、	国際予備審査の請求書と	: 共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの		
3.	上記の書類は、下記の言語である 語である。 □ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 □ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 □ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。 □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。						
4. ;	明細書	記の書類が削除。 第 第	ページ	•			
	面図	図面の第	~ -	ジ/図			
5. 🗌	5. □ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1. における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)						

PAGE BLANK (USPTO)

V.	新規性、	進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条	(PCT35条(2))	に定める見解、	それを裏付ける
	文献及び	税明			

1. 見解

新規性(N) 請求の範囲 13, 14, 20-24 1-12, 15-19有 請求の範囲 無

進歩性(IS) 請求の範囲 有 1 - 24請求の範囲 無

産業上の利用可能性 (IA) 請求の範囲 有 1 - 24請求の範囲 無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

この国際予備審査報告は以下の文献D1-D3に基づいて作成した。

D1: EP, 314797, A1 (&JP, 64-9206, A) D2: JP, 9-165410, A D3: WO, 94/07927, A1 (&JP, 8-502094, A)

(請求の範囲1-12について) 請求の範囲1-12はD1, D2により進歩性を有さない。 D1には、アルミノキサンの使用量を減少させても優れた重合活性でオレフィンを 重合できる触媒が記載されており(特許請求の範囲、1頁8-11行)、その触媒成 分のうち、成分(A)及び(B)は本願発明の上記請求の範囲で使用される触媒成分 (B) 成分に該当する。 の(A),

本願上記請求の範囲の発明では、 (C) 成分として一般式 (I-1) で表される特 定の化合物、例えばトリフェニルメタノールとトリアルキルアルミニウムの反応生成物が使用されるのに対し、D1では、アルコキシアルミニウム化合物 (C) が使用されると記載されるのみで、本発明の特定の化合物を使用する点について言及されてい ない点において両者は相違する。

しかし、D1の(C)成分の一般式[I]においては、R2が炭化水素基である化 合物が使用できるとされているのであるから、公知のアルコキシアルキルアルミニウ ム化合物の中から適当なものを選択して使用することは、当業者が容易に行うことで

そして、D2には、アルミノキサンの代替品であり、低温でオレフィン重合反応に 使用できる化合物として、トリフェニルメタノールとトリアルキルアルミニウムの反応生成物が開示されている(特許請求の範囲,第2-7,28段落)。

また、本願発明の触媒がD1,D2からは予測し得ない効果を有するものとも認め られない。

なお、請求の範囲4は、(C)成分の原料化合物である(C1), (C2)をそれ ぞれ触媒成分として使用する発明であるが、成分(C)を触媒成分として使用するに あたり、このような使用形態とすることは当業者が適宜おこなうことと認められる。

したがって、請求の範囲1-12はD1,D2により進歩性を有さない。

補充欄 (いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

V 欄の続き 第

(請求の範囲13-16,20-24について) 請求の範囲13,14,20-24は文献D3により新規性を有さない。また、請 求の範囲15,16は文献D3により進歩性を有さない。

上記請求の範囲で使用される触媒成分(C)は、R³1が水素原子である化合物、す

なわちメトキシアルキルアルミニウム化合物を包含している。

D3には、(c)成分としてアルコキシ基を有する有機アルミニウム化合物(ジメ チルアルミニウムメトキシド等)が使用されると記載されているから(特許請求の範 囲、11頁36行-12頁6行)、D3の触媒成分(a)~(c)は本願上記請求の 範囲で使用される触媒成分(A)~(C)に該当する。

また、メトキシアルキルアルミニウム化合物が、メタノールとトリアルキルアルミ ニウム化合物との反応によって製造できることは当業者に自明であるし、これらの原料化合物をそれぞれ触媒成分として使用することも当業者が適宜行うことと認められ る。

(請求の範囲13-24について) 請求の範囲13-24のうち、(C) 成分として R^{31} が水素原子でないもの(例え ばトリフェニルメタノールとトリアルキルアルミニウムの反応生成物等)を使用する 態様については、この点においてD3に記載された発明と相違する。しかしながら、 これらについては文献D2、D3の組み合わせにより進歩性を有さない。

D3には、(C)成分として、C1-20のアルコキシ基を有するアルキルアルミニウム化合物が使用できると記載されているから、公知のアルコキシアルキルアルミニウ ム化合物の中からこれに該当するものを選択して使用することは、当業者が容易に行

うことである。 そして、D2には、アルミノキサンの代替品であり、低温でオレフィン重合反応に 使用できる化合物として、トリフェニルメタノールとトリアルキルアルミニウムの反 応生成物が開示されている。

また、本願発明の触媒がD2、D3からは予測し得ない効果を有するものとも認め られない。

なお、請求の範囲16は、(C)成分の原料化合物である(C1), (C2)をそれ ぞれ触媒成分として使用する発明であるが、成分(C)を触媒成分として使用するに あたり、このような使用形態とすることは当業者が適宜選択することと認められる。 したがって、請求の範囲13-24はD2, D3により進歩性を有さない。

THIS PAGE BLANK (USP.

PCT

国 際 専 務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

世界知的所有権機関



(51) 国際特許分類7 C08F 4/645, 4/646, 10/00	AI	(11) 国際公開番号	WO00/44793
		(43) 国際公開日	2000年8月3日(03.08.00)
(21) 国際出願番号 PCT/JI (22) 国際出願日 2000年1月19日 (30) 優先権データ	(19.01.0 ZVM	CY, DE, DK, ES, FI, FR, G 添付公開費類	R, SG, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, B, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)
弁理士 東平正道(TOHEI, Masamichi)〒299-0107 千葉県市原市姉崎海岸24番地4出光興産株式会社内 Chiba, (JP)			
(FA)(T)(A)			

(54)Title: CATALYST FOR OLEFIN POLYMERIZATION AND PROCESS FOR PRODUCING OLEFIN POLYMER ---

(54)発明の名称 オレフィン類の重合用触媒及びオレフィン系重合体の製造方法

(57) Abstract

A catalyst for olefin polymerization which comprises (A) a transition metal compound, (B) an oxygenic compound or a compound capable of forming an ionic complex together with the transition metal compound, and (C) a specific compound such as a product of the reaction of triphenylmethyl alcohol with triisobutylaluminum and optionally further contains (D) an alkylating agent; and a process for producing an olefin polymer with the catalyst. The catalyst has heightened catalytic activity and is effective in reducing the amount of a promoter, e.g., an oxygenic compound. An olefin polymer can be efficiently produced at low cost.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

国 際 事 務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

世界知的所有権機関



(51) 国際特許分類7 C08F 4/645, 4/646, 10/00	A1	(11) 国際公開番号	WO00/44793
		(43) 国際公開日	2000年8月3日(03.08.00)
(22) 国際出願日 2000年1月19日((30) 優先権データ 特願平11/22075 1999年1月29日(29.01.99) 特願平11/146305 1999年5月26日(26.05.99) (71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 出光石油化学株式会社 (IDEMITSU PETROCHEMICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒108-0014 東京都港区芝五丁目6番1号 Tokyo, (JP) (72) 発明者;および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)	(19.01.0 3 0/m	CY, DE, DK, ES, FI, FR,	, KR, SG, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)
弁理士東平正道(TOHEI, Masamichi)〒299-0107千葉県市原市姉崎海岸24番地4出光興産株式会社内Chiba, (JP)			

(54)Title: CATALYST FOR OLEFIN POLYMERIZATION AND PROCESS FOR PRODUCING OLEFIN POLYMER -

(54)発明の名称 オレフィン類の重合用触媒及びオレフィン系重合体の製造方法

(57) Abstract

A catalyst for olefin polymerization which comprises (A) a transition metal compound, (B) an oxygenic compound or a compound capable of forming an ionic complex together with the transition metal compound, and (C) a specific compound such as a product of the reaction of triphenylmethyl alcohol with triisobutylaluminum and optionally further contains (D) an alkylating agent; and a process for producing an olefin polymer with the catalyst. The catalyst has heightened catalytic activity and is effective in reducing the amount of a promoter, e.g., an oxygenic compound. An olefin polymer can be efficiently produced at low cost.

(57)要約

本発明は、(A) 遷移金属化合物、(B) 酸素含有化合物又は遷移金属化合物とイオン性の錯体を形成しうる化合物、(C) 例えば、トリフェニルメチルアルコールとトリイソブチルアルミニウムとの反応生成物のような特定の化合物、さらに必要に応じて、(D) アルキル化剤からなるオレフィン類の重合用触媒及びそれを用いたオレフィン系重合体の製造方法であり、重合活性が向上し、酸素含有化合物等の助触媒の使用量を低減することができ、オレフィン系重合体を効率よく、安価に製造することができる。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報) ドアエスフフガボ ミジトインラス インラスペイラズ アエスペイラボ アラブ首長国連邦 アンティグア・バーブーダ アルバニア アルメニア KZ LI LK LR LT LU V AG AL ES FI FR AM AT AZ BB アルメニア オーストリア オーストラリア アゼルバイジャン ボズニア・ヘルツェゴビナ バルバドス ベルギー ブルギー・フェソ セネガルスワジランドチャゴー SNZ STD TTM が国 グレナダ グルシア MA MC MD MG ティート トーゴー タジキスタン トルクメニスタン BF BG モルトリテ マグガスカル マケドニア旧ユーゴスラヴィア 共和国 マリ トルップトルップトルップトルップトリニダッド・トバゴ タンザニア ウクライナ ウガンダ TRTZAGGSZNUVUVV MMRWXZELOZLTO NN NN NPPR マリー ボーリクニア マラウイ メギンコーク エージェーク CA CF CG CH リカンラ 米国 ウズベキスタン ヴェトナム ユーゴースラヴィア I D スイス コートジボアール カメルーン 中国 モザンビーク ニザンエグ メラング ノールウェー ニュランド ポルトフガル ルーマニア CM CN CR CU CY 南アフリカ共和国 ジンバブエ 中国 コスタ・リカ キューバ キプロス イファー 日本 ケニア キルギスタン KE KG KP KR チェッコ ドイツ デンマーク 北朝鮮

明細書

オレフィン類の重合用触媒及びオレフィン系重合体の製造方法

技術分野

本発明は、オレフィン類の重合用触媒及び及びオレフィン系重合体の製造方法に関し、詳しくは、特定の化合物をその一成分とするオレフィン類の重合用触媒及び該触媒を用いた、安価な、しかも効率のよいオレフィン系重合体の製造方法に関する。

背景技術

近年、π配位子を有し、該π配位子と中心金属元素とが任意の基を介して結合してなる遷移金属化合物を触媒成分とするオレフィン系重合体製造用触媒、いわゆるメタロセン触媒が開発され、オレフィン系重合体の製造に供されている。

しかしながら、このような触媒を用いて十分な活性を得るためには、 アルミノキサン等の多量の助触媒を必要とすることから、全触媒コスト としては高価なものになり、また、生成ポリマー中に助触媒に起因する 触媒残渣が存在し、ポリマーの着色等の原因にもなるという問題があった。

かかる状況に鑑み、助触媒の使用量を減らすべく、粘土や粘土鉱物等を代わりに用いる技術等が提案されている(特開平05-301917号公報,特開平06-136047号公報,特開平09-164510号,特開平01-009206号公報等)。

しかし、これらにおいても、十分な高活性のものが得られていないのが現状である。

本発明は、オレフィン系重合体、特に、主としてシンジオタクチック 構造を有するオレフィン系重合体を効率よく、安価に製造しうるオレフィン類の重合用触媒及びオレフィン系重合体の製造方法を提供すること を目的とするものである。

発明の開示

本発明者らは、前記目的を達成するために鋭意研究を重ねた結果、特定の化合物をその一成分とする重合用触媒を用いることにより重合活性が向上し、酸素含有化合物等の助触媒の使用量を低減することができることを見出し、本発明を完成させるに至ったものである。

本発明は、以下に述べる第一発明及び第二発明からなるものであり、 第一発明は、以下のオレフィン類の重合用触媒及びオレフィン系重合体 の製造方法を提供するものである。

- 1. (A) 遷移金属化合物、
- (B)酸素含有化合物、
- (C) 下記一般式(I-1)で表される化合物、

$$((R^{1})_{3}-C-Y)_{n}-Z-(R^{2})_{m-n}$$
 · · · · (I-1)

(式中、 R^1 は、炭素数 $6\sim30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1\sim30$ のアルコキシ基、炭素数 $6\sim30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1\sim30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6\sim30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^1 は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^1 は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。Yは、16族の元素を示し、Zは、2族~13族の金属元素を示す。 R^2 は、炭化水素基を示す。mは、金属元素 2の価数の整数を示し、10、10、10 の整数を示

す。)

及び、必要に応じて用いられる(D)アルキル化剤からなるオレフィン 類の重合用触媒。

- 2. 前記(C)において、Yが酸素であり、Zがアルミニウムである上記1に記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 3. 前記(C)の化合物が、一般式 $(R^1)_3-C-OR^3$ で表される化合物と、一般式 $Z(R^2)_m$ で表される化合物との反応生成物である上記1に記載のオフィン類の重合用触媒。

(式中、 R^1 は、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^1 は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^1 は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 R^3 は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示す。 $1 \sim 100$ 00円 $1 \sim 100$ 0円 $1 \sim 100$ 0円

- 4. (A) 遷移金属化合物、
- (B)酸素含有化合物、
- (C1) 一般式 $(R^1)_3 C OR^3$ で表される化合物

(式中、R¹は、炭素数6~30の芳香族炭化水素基、炭素数1~30のアルコキシ基、炭素数6~30のアリーロキシ基、炭素数1~30の

チオアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^1 は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^1 は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 R^3 は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のチオアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ

(C2) 一般式 $Z(R^2)_m$ で表される化合物

(Zは、2族 \sim 13族の金属元素を、mは、金属元素Zの価数の整数を示し、 R^2 は、炭化水素基を示す。)

- 、及び必要に応じて用いられる(D)アルキル化剤からなるオレフィン 類の重合用触媒。
- 5. 前記3個の R^1 のうち、少なくとも1つが炭素数6~30の芳香族炭化水素基である上記1~4のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 6. 前記 3 個の R^1 のすべてが炭素数 $6 \sim 3$ 0 の芳香族炭化水素基である上記 $1 \sim 4$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 7. 前記3個の R^1 のすべてがフェニル基である上記 $1\sim 4$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 8. 前記 R^2 が炭素数2以上のアルキル基である上記 $1\sim7$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 9. 前記乙がアルミニウムである上記3~8のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 10. 前記(A) 遷移金属化合物が、下記の一般式 (I-2) ~ (I-

6)のいずれかで表されるものである上記1~9のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。

$$Q^{1}a(C_{5}H_{5}-a-bR^{8}b)(C_{5}H_{5}-a-cR^{9}c)M^{1}X^{1}Y^{1}$$

$$\cdot \cdot (I-2)$$

$$Q^{2} a (C 5 H 5 - a - b R^{10} d) Z^{1} M^{1} X^{1} Y^{1}$$
 . (I - 3)

$$(C_5H_5 - e_R^{11}e) M^1X^1Y^1W^1$$
 . $(I-4)$

$$M^{1}X^{1}Y^{1}W^{1}U^{1}$$
 . . (1-5)

$$L^{1}L^{2}M^{2}X^{1}Y^{1}$$
 . . (I-6)

【式中、 Q^1 は二つの共役五員環配位子(C_5H_5-a-b R^8b)及び(C_5H_5-a-c R^9c) を架橋する結合性基を示し、 Q^2 は共役五員環配位子(C_5H_5-a-b $R^{10}d$)と Z^1 基を架橋する結合性基を示す。 R^8 , R^9 , R^{10} 及び R^{11} は、それぞれ炭化水素基,ハロゲン原子,アルコキシ基,珪素含有炭化水素基を示し、複数あるときは、互いに同しも異なってもよく、互いに結合して環構造を形成してもよい。 a は 0 , 1 又は 2 である。 b ,c 及び d は、a=0 のときはそれぞれ0~5 の整数、a=1 のときはそれぞれ0~4 の整数、a=2 のときはそれぞれ0~3 の整数を示す。 e は 0 ~5 の整数を示す。 M^1 は周期律表 4 ~6 族の遷移金属を示し、 M^2 は周期律表 8 ~1 0 族の遷移金属を示す。また、 L^1 , L^2 はそれぞれ配位結合性の配位子を表わし、 X^1 , Y^1 , Z^1 , W^1 , U^1 は、それぞれ其有結合性又はイオン結合性の配位子を表している。なお、 L^1 , L^2 , X^1 , Y^1 , Z^1 , W^1 および U^1 は、それぞれ互いに結合して環構造を形成してもよい。〕

11. 上記10における一般式 (I-4) の $(C_5H_5-eR^{11}e)$ 基が、下記一般式 (I) ~ (VII) で表されるいずれかである遷移金属化合物 (A) を用いる上記10に記載のオレフィン類の重合用触媒。

$$R \longrightarrow R \longrightarrow (\mathbb{I}^{n})$$

$$R_a$$
 R_a
 R_a
 R_a
 R_a
 R_a
 R_a
 R_a
 R_a
 R_a
 R_a

[式中、Aは13、14、15又は16族の元素を示し、Aは、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。Rは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~30の脂肪族炭化水素基、炭素数6~30の芳香族炭化水素基、炭素数1~30のアルコキシ基、炭素数6~30のアリーロキシ基、炭素数1~30のチオアルコキシ基、炭素数6~30のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、カルボキシル基又は炭素数3~30のアルキルシリル基、アルキルシリルアルキル基を示し、Rは、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよく、また、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。aは0、1又は2を示し、n及びmは、1以上の整数を示す。]

12. 上記1~11のいずれかに記載の重合用触媒を用いてオレフィンを重合することを特徴とするオレフィン系重合体の製造方法。

また、第二発明は、以下のオレフィン類の重合用触媒及びオレフィン系重合体の製造方法を提供するものである。

- 1. (A) 遷移金属化合物、
- (B) 遷移金属化合物と反応してイオン性の錯体を形成しうる化合物、
- (C) 下記一般式(Ⅱ-1) で表される化合物、

 $((R^{31})_3 - X^{20} - Y^{20})_n - Z^{20} - (R^{32})_m - n$ · · · · (II-1)

(式中、 R^{31} は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^{31} は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^{31} は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 X^{20} は、14 族の元素を示し、

 Y^{20} は、16 族の元素を示し、 Z^{20} は、2 族~13 族の金属元素を示す。 R^{32} は、炭化水素基を示す。 m は、金属元素 Z の価数の整数を示し、n は、1 ~ (m-1) の整数を示す。)

及び、必要に応じて用いられる(D)アルキル化剤からなるオレフィン類の重合用触媒。

- 2. 前記 (C) において、 Y^{20} が酸素であり、 Z^{20} がアルミニウムである上記 1 に記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 3. 前記 (C) の化合物が、一般式 $(R^{31})_3 C OR^{33}$ で表される化合物と、一般式 Z^{20} $(R^{32})_m$ で表される化合物で表される化合物との反応生成物である上記 1 に記載のオフィン類の重合用触媒。

(式中、 R^{31} は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^{31} は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。 $1 \sim 100$ は、 $1 \sim 100$ は、 $1 \sim 100$ は、 $1 \sim 100$ は、炭化水素基を示す。 $1 \sim 100$ は、炭化水素基を示す。 $1 \sim 100$ は、炭素数 $1 \sim 100$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 100$ のの形肪族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 100$ ののチオアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 100$ ののチオアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 100$ のチオアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 100$ のチオアルコキシー、大れぞれ相互に同一であっても異なってもよい。 mは、金属元素 $1 \sim 100$ の整数を示す。)

- 4. (A) 遷移金属化合物、
- (B) 遷移金属化合物と反応してイオン性の錯体を形成しうる化合物、
- (C1) 一般式 $(R^{31})_3 C OR^{33}$ で表される化合物

(C2) 一般式 Z²⁰ (R³²)_m で表される化合物

 $(Z^{20}$ は、2族 \sim 13族の金属元素を、mは、金属元素 Z^{20} の価数の整数を示し、 R^{32} は、炭化水素基を示す。)

- 、及び必要に応じて用いられる(D)アルキル化剤からなるオレフィン類の重合用触媒。
- 5. 前記 3 個の R^{31} のうち、少なくとも 1 つが炭素数 6 ~ 3 0 の芳香族炭化水素基である上記 1 ~ 4 のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 6. 前記3個の R^{31} のすべてが炭素数 $6\sim30$ の芳香族炭化水素基である上記 $1\sim4$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。

7. 前記 3 個の R^{31} のすべてがフェニル基である上記 $1 \sim 4$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。

- 8. 前記 R^{32} が炭素数2以上のアルキル基である上記 $1\sim7$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 9. 前記 Z がアルミニウムである上記 3~8のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 10. 前記(A)遷移金属化合物が、下記の一般式(II-2)~(II-6)のいずれかで表されるものである上記 $I \sim 9$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。

 $Q^{21}a$ (C 5 H 5 - a - b R ^{38}b) (C 5 H 5 - a - c R ^{39}c) M^{21} X 21 Y 21

· ·
$$(1-2)$$

 $Q^{21} a (C_5 H_5 - a - b R^{40} d) Z^{21} M^{21} X^{21} Y^{21} \cdot \cdot \cdot (II - 3)$

$$(C_5 H_5 - e R^{41} e) M^{21} X^{21} Y^{21} W^{21}$$
 · · $(II - 4)$

$$M^{21} X^{21} Y^{21} W^{21} U^{21}$$
 • • (II – 5)

$$L^{21} L^{22} M^{22} X^{21} Y^{21}$$
 • • (II – 6)

[式中、 Q^{21} は二つの共役五員環配位子(C_5H_5-a-b $R^{38}b$)及び(C_5H_5-a-c $R^{39}c$)を架橋する結合性基を示し、 Q^{22} は共役五員環配位子(C_5H_5-a-b $R^{40}d$)と Z^{21} 基を架橋する結合性基を示す。 R^{38} , R^{39} , R^{40} 及び R^{41} は、それぞれ炭化水素基,ハロゲン原子,アルコキシ基,珪素含有炭化水素基,リン含有炭化水素基,窒素含有炭化水素基又は硼素含有炭化水素基を示し、複数あるときは、互いに同一も異なってもよく、互いに結合して環構造を形成してもよい。a は 0 , 1 又は 2 である。b , c 及び d は、a=0 のときはそれぞれ $0\sim 5$ の整数、a=1 のときはそれぞれ $0\sim 4$ の整数、a=2 のときはそれぞれ $0\sim 3$

の整数を示す。 e は $0\sim 5$ の整数を示す。 M^{21} は周期律表 $4\sim 6$ 族の遷移金属を示し、 M^{22} は周期律表 $8\sim 1$ 0 族の遷移金属を示す。また、 L^{21} , L^{22} はそれぞれ配位結合性の配位子を表わし、 X^{21} , Y^{21} , Z^{21} , W^{21} , U^{21} は、それぞれ共有結合性又はイオン結合性の配位子を表している。 なお、 L^{21} , L^{22} , X^{21} , Y^{21} , Z^{21} , W^{21} および U^{21} は、それぞれ互いに結合して環構造を形成してもよい。〕

11. 上記10における一般式 (II-4) の (C_5H_5-e $R^{41}e$) 基が、下記一般式 (I) ~ (VII)で表されるいずれかである遷移金属化合物 (A) を用いる上記10に記載のオレフィン類の重合用触媒。

$$R \longrightarrow R \longrightarrow R \longrightarrow (II')$$

$$R_a$$
 R_a
 R
 R
 R
 R
 R
 R
 R

[式中、Aは13、14、15又は16族の元素を示し、Aは、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。Rは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~30の脂肪族炭化水素基、炭素数6~30の芳香族炭化水素基、炭素数1~30のアルコキシ基、炭素数6~30のアリーロキシ基、炭素数1~30のチオアルコキシ基,炭素数6~30のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、カルボキシル基又は炭素数3~30のアルキルシリル基、アルキルシリルアルキル基を示し、Rは、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよく、また、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。aは0、1又は2を示し、n及びmは、1以上の整数を示す。]

12. 上記1~11のいずれかに記載の重合用触媒を用いてオレフィンを重合することを特徴とするオレフィン系重合体の製造方法。

発明を実施するための最良の形態

以下に、第一発明及び第二発明の実施の形態につき説明する。

[第一発明]

以下、この項において、第一発明について、単に「本発明」とよぶことがある。

- I. オレフィン類の重合用触媒
- 1. オレフィン類の重合用触媒の各成分

本発明のオレフィン類の重合用触媒は、(A) 遷移金属化合物、(B) 酸素含有化合物、及び(C) 後述する一般式(1) で表される化合物、及び必要に応じて用いられる(D) アルキル化剤からなるものである。以下に、各成分について説明する。

(1) (A) 遷移金属化合物

本発明において用いられる(A)遷移金属化合物としては、各種のものが使用可能であるが、周期律表 $4\sim6$ 族遷金属化合物または $8\sim10$ 族遷移金属化合物が好ましく用いられる。周期律表 $4\sim6$ 族遷金属化合物としては、下記の一般式 $(I-2)\sim(I-5)$ で表されるものを好ましいものとして挙げることができ、周期律表 $8\sim10$ 族の遷移金属化合物としては、下記の一般式 (I-6) で表されるものを好ましいものとして挙げることができる。

$$Q^{1} a (C 5 H 5 - a - b R^{8} b) (C 5 H 5 - a - c R^{9} c) M^{1} X^{1} Y^{1}$$

$$\cdot \cdot (I - 2)$$

$$Q^{2} a (C 5 H 5 - a - b R^{10} d) Z^{1} M^{1} X^{1} Y^{1} \cdot \cdot (I - 3)$$

$$(C 5 H 5 - e R^{11} e) M^{1} X^{1} Y^{1} W^{1} \cdot \cdot (I - 4)$$

$$M^{1} X^{1} Y^{1} W^{1} U^{1} \cdot \cdot (I - 5)$$

$$L^{1} L^{2} M^{2} X^{1} Y^{1} \cdot \cdot (I - 6)$$

[式中、 Q^1 は二つの共役五員環配位子(C_5H_5-a-b R^8b)及び(C_5H_5-a-c R^9c)を架橋する結合性基を示し、 Q^2 は共役五員環配位子(C_5H_5-a-b $R^{10}d$)と Z^1 基を架橋する結合性基を示す。 R^8 , R^9 , R^{10} 及び R^{11} は、それぞれ炭化水素基,ハロゲン原子,アルコキシ基,珪素含有炭化水素基,リン含有炭化水素基,窒素含有炭化水素基又は硼素含有炭化水素基を示し、複数あるときは、互いに同一も異

なってもよく、互いに結合して環構造を形成してもよい。 a は 0,1又は 2 である。 b,c 及び d は、a=0 のときはそれぞれ $0\sim5$ の整数、 a=1 のときはそれぞれ $0\sim4$ の整数、 a=2 のときはそれぞれ $0\sim3$ の整数を示す。 e は $0\sim5$ の整数を示す。 M^1 は周期律表 $4\sim6$ 族の遷移金属を示し、 M^2 は周期律表 $8\sim1$ 0 族の遷移金属を示す。また、 L^1 , L^2 はそれぞれ配位結合性の配位子を表わし、 X^1 , Y^1 , Z^1 , W^1 , U^1 は、それぞれ共有結合性又はイオン結合性の配位子を表している。 なお、 L^1 , L^2 , X^1 , Y^1 , Z^1 , W^1 および U^1 は、それぞれ互いに結合して環構造を形成してもよい。〕

上記一般式(I-2),(I-3)における Q^1 及び Q^2 の具体例としては、(1)メチレン基, エチレン基, イソプロピレン基, メチルフェニルメチレン基, ジフェニルメチレン基, シクロへキシレン基などの炭素数 $1\sim 4$ のアルキレン基, シクロアルキレン基又はその側鎖低級アルキル若しくはフェニル置換体、(2)シリレン基, ジメチルシリレン基, メチルフェニルシリレン基, ジフェニルシリレン基, ジフェニルシリレン基, デトラメチルジシリレン基などのシリレン基, オリゴシリレン基又はその側鎖低級アルキル若しくはフェニル置換体、(3)ゲルマニウム, リン, 窒素, 硼素又はアルミニウムを含む炭化水素基 [低級アルキル基, フェニル基, ヒドロカルビルオキシ基 (好ましくは低級アルコキシ基) など]、具体的には(CH_3)2 Ge 是, (C_6H_5) E (C_6H_5) E (E (E (E (E) E (E (E) E) E (E) E (E) E) E (E) E (E) E) E (E) E) E (E) E) E) E (E) E) E) E (E) E) E) E) E) E 0 E) E 0 E) E 0

また、(C5H5-a-b R^8 b), (C5H5-a-c R^9 c) 及び(C5

 $H_{5-a-d}R^{10}d$) は共役五員環配位子であり、 R^{8} 、 R^{9} 及び R^{10} は、それぞれ炭化水素基, ハロゲン原子, アルコキシ基, 珪素含有炭化 水素基、リン含有炭化水素基、窒素含有炭化水素基又は硼素含有炭化水 素基を示し、aは0,1又は2である。b,c及びdは、a=0のとき はそれぞれ $0 \sim 5$ の整数、a = 1のときはそれぞれ $0 \sim 4$ の整数、a =2のときはそれぞれ0~3の整数を示す。ここで、炭化水素基としては、 炭素数1~20のものが好ましく、特に炭素数1~12のものが好まし い。この炭化水素基は一価の基として、共役五員環基であるシクロペン タジエニル基と結合していてもよく、またこれが複数個存在する場合に は、その2個が互いに結合してシクロペンタジエニル基の一部と共に環 構造を形成していてもよい。すなわち、該共役五員環配位子の代表例は、 置換又は非置換のシクロペンタジエニル基、インデニル基及びフルオレ ニル基である。ハロゲン原子としては、塩素、臭素、ヨウ素及びフッ素 原子が挙げられ、アルコキシ基としては、炭素数1~12のものが好ま しく挙げられる。珪素含有炭化水素基としては、例えば $-Si(R^{12})$ (R^{13}) (R^{14}) $(R^{12}, R^{13}$ 及び R^{14} は炭素数 $1 \sim 24$ の炭化水素基) などが挙げられ、リン含有炭化水素基、窒素含有炭化水素基及び硼素含 有炭化水素基としては、それぞれ $P-(R^{15})(R^{16})$, $-N(R^{15})(R^{16})$ 及び $-B(R^{15})(R^{16})(R^{15})$ 及び R^{16} は炭素数 $1\sim18$ の炭化水素基) などが挙げられる。 R^8 、 R^9 及び R^{10} がそれぞれ複数ある場合には、複 数の R^{8} .複数の R^{9} 及び複数の R^{10} は、それぞれにおいて同一であっ ても異なっていてもよい。また、一般式(2)において、共役五員環配 位子(C₅H₅-a-b R 8 b)及び(C₅H₅-a-c R 9 c) は同一であ っても異なっていてもよい。

一方、M¹は周期律表4~6族の遷移金属元素を示し、具体例として

はチタニウム, ジルコニウム, ハフニウム, ニオブ, モリブテン, タン グステンなどを挙げることができるが、これらの中でチタニウム、ジル コニウム及びハフニウムが好ましく、特にジルコニウムが好適である。 Z 1 は共有結合性の配位子であり、具体的には酸素 (-O-), 硫黄 (-S-), 炭素数 $1\sim20$ 、好ましくは $1\sim10$ のアルコキシ基, 炭素数 $1 \sim 20$ 、好ましくは $1 \sim 12$ のチオアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 40$ 、 好ましくは1~18の窒素含有炭化水素基、炭素数1~40、好ましく は $1\sim 18$ のリン含有炭化水素基を示す。 X^1 及び Y^1 は、それぞれ共有 結合性の配位子であり、具体的には水素原子, ハロゲン原子, 炭素数1 ~20、好ましくは1~10の炭化水素基, 炭素数1~20、好ましく は1~10のアルコキシ基、アミノ基、炭素数1~20、好ましくは1 ~12のリン含有炭化水素基(例えば、ジフェニルホスフィン基など) 又は炭素数1~20、好ましくは1~12の珪素含有炭化水素基(例え ば、トリメチルシリル基など), 炭素数1~20、好ましくは1~12 の炭化水素基あるいはハロゲン含有硼素化合物 (例えばB (C 6 H 5) 4 , BF4)を示す。これらの中でハロゲン原子及び炭化が好ましい。 \mathbb{L} この \mathbf{X}^{1} 及び \mathbf{Y}^{1} はたがいに同一であっても異なっていてもよい。なお、 X^{1} 及び Y^{1} は、それぞれ互いに結合して環構造を形成してもよい。

また、上記一般式(I-4)において、 M^1 は上記と同様に周期律表 $4\sim6$ 族の遷移金属であり、また、 X^1 及び Y^1 は上記と同じである。また、 W^1 は X^1 及び Y^1 と同じである。すなわち、 W^1 はそれぞれ共有結合性の配位子であり、具体的には水素原子,ハロゲン原子,炭素数 $1\sim20$ 、好ましくは $1\sim10$ のアルコキシ基,アミノ基,炭素数 $1\sim20$ 、好ましくは $1\sim10$ のアルコキシ基,アミノ基,炭素数 $1\sim20$ 、好ましくは $1\sim10$ 0アルコキシ基,アミノ基,炭素数 $1\sim20$ 、好ましくは $1\sim10$ 00アルコキシ基,アミノ基,炭素数 $1\sim20$ 0、好ましくは $1\sim10$ 00円 $1\sim10$ 0円 $1\sim10$ 0円

は炭素数 $1\sim 20$ 、好ましくは $1\sim 12$ の珪素含有炭化水素基(例えば、トリメチルシリル基など),炭素数 $1\sim 20$ 、好ましくは $1\sim 12$ の炭化水素基あるいはハロゲン含有硼素化合物(例えば B(C 6 H 5)4, B F 4 を示す。これらの中でハロゲン原子及び炭化基が好ましい。 X^1 、 Y^1 及び W^1 はたがいに同一であっても異なっていてもよい。なお、 X^1 、 Y^1 及び W^1 は、それぞれ互いに結合して環構造を形成してもよい。

また、上記一般式(I-5)において、 M^1 は上記と同様に周期律表 $4\sim6$ 族の遷移金属であり、また、 X^1 、 Y^1 及び W^1 は上記と同じである。また、 U^1 は X^1 、 Y^1 及び W^1 と同じである。すなわち、 U^1 はそれぞれ共有結合性の配位子であり、具体的には水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1\sim2$ 0、好ましくは $1\sim1$ 0の炭化水素基、炭素数 $1\sim2$ 0、好ましくは $1\sim1$ 0のアルコキシ基、アミノ基、炭素数 $1\sim2$ 0、好ましくは $1\sim1$ 2のリン含有炭化水素基(例えば、ジフェニルホスフィン基など)又は炭素数 $1\sim2$ 0、好ましくは $1\sim1$ 2の珪素含有炭化水素基(例えば、トリメチルシリル基など)、炭素数 $1\sim2$ 0、好ましくは $1\sim1$ 2の炭化水素基あるいはハロゲン含有硼素化合物(例えば $1\sim1$ 2の炭化水素基本の中でハロゲン含有硼素化合物(例えば $1\sim1$ 2の炭化水素基本の中でハロゲンの、 $1\sim1$ 2の炭化水素基本の中でハロゲンの、 $1\sim1$ 2の炭化水素基本の中でハロゲンの、 $1\sim1$ 2の炭化水素基本の中でハロゲンの、 $1\sim1$ 2の炭化水素基本の中が、 $1\sim1$ 2の炭化水素素素化の中が、 $1\sim1$ 2の炭化水素素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素素体、 $1\sim1$ 2の炭化水素体、 $1\sim1$ 2の水素体、 $1\sim1$

- (I) 前記一般式 (I-2) 及び (I-3) で表される遷移金属化合物の具体例として、以下の化合物を挙げることができる。なお、以下の具体例におけるチタニウムの部分についてジルコニウムと置き換えたものについても同様に例示することができる。
 - ①ビス (シクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, ビス (メチ

ルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, ビス (ジメチルシク ロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, ビス (トリメチルシクロペ ンタジエニル) チタニウムジクロリド, ビス (テトラメチルシクロペン タジエニル) チタニウムジクロリド, ビス (ペンタメチルシクロペンタ ジエニル)チタニウムジクロリド,ビス (n-ブチルシクロペンタジエ ニルチタニウムジクロリド,ビス (インデニル) チタニウムジクロリド. ビス (フルオレニル) チタニウムジクロリド, ビス (シクロペンタジエ ニル) チタニウムクロロヒドリド, ビス (シクロペンタジエニル) メチ ルチタニウムクロリド, ビス (シクロペンタジエニル) エチルチタニウ ムクロリド, ビス (シクロペンタジエニル) フェニルチタニウムクロリ ド, ビス (シクロペンタジエニル) ジメチルチタニウム, ビス (シクロ ペンタジエニル) ジフェニルチタニウム, ビス (シクロペンタジエニル) ジネオペンチルチタニウム, ビス (シクロペンタジエニル) ジヒドロチ タニウム, (シクロペンタジエニル) (インデニル) チタニウムジクロ リド, (シクロペンタジエニル) (フルオレニル) チタニウムジクロリ ドなどの架橋する結合基を有さず共役五員環配位子を2個有する遷移金 属化合物、

②メチレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド, エチレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド, メチレンビス (インデニル) チタニウムクロロヒドリド, エチレンビス (インデニル) メチルチタニウムクロリド, エチレンビス (インデニル) メトキシクロロチタニウム, エチレンビス (インデニル) チタニウムジエトキシド, エチレンビス (インデニル) ジメチルチタニウム, エチレンビス (4, 5, 6, 7ーテトラヒドロインデニル) チタニウムジクロリド, エチレンビス (2ーメチルインデニル) チタニウムジクロリド, エチレンビス (2, 4ージメチルインデニル) チタニウムジクロリド, エチレンビス (2, 4ージメチルインデニル) チタニウムジクロリド, エチレンビス (2ーメチルー4

ートリメチルシリルインデニル)チタニウムジクロリド,エチレンビス (2, 4-ジメチル-5, 6, 7-トリヒドロインデニル) チタニウム ジクロリド, エチレン(2, 4-ジメチルシクロペンタジエニル)(3', 5'ージメチルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, エチレ ン(2-メチル-4-t-ブチルシクロペンタジエニル) (3'-t-ブチルー5'ーメチルシクロペンタジエニル)チタニウムジクロリド, エチレン(2, 3, 5-トリメチルシクペンタジエニル)(2', 4', 5'ートリメチルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, イソ プロピリデンビス (2-メチルインデニル) チタニウムジクロリド, イ ソプロピリデンビス (インデニル) チタニウムジクロリド, イソプロピ リデンビス(2,4-ジメチルインデニル)チタニウムジクロリド,イ ソプロピリデン(2,4-ジメチルシクロペンタジエニル)(3'5' ージメチルシクロペンタジエニル)チタニウムジクロリド,イソプロピ リデン(2-メチル-4-t-ブチルシクロペンタジエニル) (3't-ブチル-5'-メチルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリ ド,メチレン(シクロペンタジエニル) (3,4-ジメチルシクロペン タジエニル) チタニウムジクロリド, メチレン (シクロペンタジエニル) (3, 4-ジメチルシクロペンタジエニル) チタニウムクロロヒドリド, メチレン(シクロペンタジエニル)(3,4-ジメチルシクロペンタジ エニル) ジメチルチタニウム, メチレン (シクロペンタジエニル) (3, 4-ジメチルシクロペンタジエニル) ジフェニルチタニウム, メチレン (シクロペンタジエニル) (トリメチルシクロペンタジエニル) チタニ ウムジクロリド,メチレン(シクロペンタジエニル) (テトラメチルシ クロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, イソプロピリデン (シク ロペンタジエニル) (3,4-ジメチルシクロペンタジエニル)チタニ ウムジクロリド,イソプロピリデン(シクロペンタジエニル)(2,3,

4, 5-テトラメチルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, イソプロピリデン(シクロペンタジエニル)(3-メチルインデニル) チタニウムジクロリド, イソプロピリデン(シクロペンタジエニル)(フ ルオレニル) チタニウムジクロリド, イソプロピリデン (2-メチルシ クロペンタジエニル) (フルオレニル) チタニウムジクロリド, イソプ ロピリデン(2,5-ジメチルシクロペンタジエニル)(3,4-ジメ チルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, イソプロピリデン (2, 5-ジメチルシクロペンタジエニル) (フルオレニル) チタニウ ムジクロリド, エチレン (シクロペンタジエニル) (3,5-ジメチル シクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, エチレン (シクロペン タジエニル) (フルオレニル) チタニウムジクロリド, エチレン (2, 5 - ジメチルシクロペンタジエニル) (フルオレニル) チタニウムジク ロリド, エチレン(2,5-ジエチルシクロペンタジエニル)(フルオ レニル) チタニウムジクロリド, ジフェニルメチレン (シクロペンタジ エニル) (3,4-ジエチルシクロペンタジエニル)チタニウムジクロ リド,ジフェニルメチレン(シクロペンタジエニル)(3,4-ジエチ ルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, シクロヘキシリデン (シクロペンタジエニル) (フルオレニル) チタニウムジクロリド, シ クロヘキシリデン(2,5-ジメチルシクロペンタジエニル)(3, 4'ージメチルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリドなどのア ルキレン基で架橋した共役五員環配位子を2個有する遷移金属化合物、

③ジメチルシリレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレンビス (4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレンビス (2-メチルインデニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレンビス (2, 4-ジメチルインデニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレンビス (2, 4-ジメチル

シクロペンタジエニル) (3', 5'-ジメチルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド,フェニルメチルシリレンビス (インデニル)チ タニウムジクロリド、フェニルメチルシリレンビス(4,5,6,7-テトラヒドロインデニル) チタニウムジクロリド, フェニルメチルシリ レンビス(2,4-ジメチルインデニル)チタニウムジクロリド,フェ ニルメチルシリレン(2,4-ジメチルシクロペンタジエニル)(3, 5'ージメチルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, フェニ ルメチルシリレン(2,3,5-トリメチルシクロペンタジエニル)(2, 4', 5'ートリメチルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, フェニルメチルシリレンビス (テトラメチルシクロペンタジエニル) チ タニウムジクロリド, ジフェニルシリレンビス (2, 4-ジメチルイン デニル) チタニウムジクロリド, ジフェニルシリレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド,ジフェニルシリレンビス(2-メチルインデニ ル) チタニウムジクロリド, テトラメチルジシリレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド, テトラメチルジシリレンビス (シクロペンタジ エニル) チタニウムジクロリド, テトラメチルジシリレン (3-メチル シクロペンタジエニル) (インデニル) チタニウムジクロリド, ジメチ ルシリレン(シクロペンタジエニル)(3,4-ジメチルシクロペンタ ジエニル)チタニウムジクロリド,ジメチルシリレン(シクロペンタジ エニル) (トリメチルシクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレン (シクロペンタジエニル) (テトラメチルシクロペン タジエニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレン (シクロペンタ ジエニル) (3, 4-ジエチルシクロペンタジエニル) チタニウムジク ロリド,ジメチルシリレン(シクロペンタジエニル)(トリエチルシク ロペンタジエニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレン (シクロ ペンタジエニル) (テトラエチルシクロペンタジエニル) チタニウムジ

クロリド,ジメチルシリレン(シクロペンタジエニル) (フルオレニル) チタニウムジクロリド,ジメチルシリレン(シクロペンタジエニル)(2, 7-ジ-t-ブチルフルオレニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシ リレン(シクロペンタジエニル) (オクタヒドロフルオレニル)チタニ ウムジクロリド,ジメチルシリレン(2-メチルシクロペンタジエニル) (フルオレニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレン (2, 5-ジメチルシクロペンタジエニル) (フルオレニル) チタニウムジクロリ ド,ジメチルシリレン(2-エチルシクロペンタジエニル)(フルオレ ニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレン (2, 5-ジエチルシ クロペンタジエニル) (フルオレニル) チタニウムジクロリド, ジエチ ルシリレン(2-メチルシクロペンタジエニル)(2', 7'-ジ-t ーブチルフルオレニル)チタニウムジクロリド,ジメチルシリレン(2, 5-ジメチルシクロペンタジエニル) (2', 7'-ジーt-ブチルフ ルオレニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレン (2-エチルシ クロペンタジエニル) (2', 7'ージーtーブチルフルオレニル) チ タニウムジクロリド,ジメチルシリレン(ジエチルシクロペンタジエニ ル) (2, 7-ジーt-ブチルフルオレニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレン (メチルシクロペンタジエニル) (オクタヒドフルオ レニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレン (ジメチルシクロペ ンタジエニル) (オクタヒドロフルオレニル) チタニウムジクロリド, ジメチルシリレン (エチルシクロペンタジエニル) (オクタヒドロフル オレニル)チタニウムジクロリド,ジメチルシリレン(ジエチルシクロ ペンタジエニル)(オクタヒドロフルオレニル)チタニウムジクロリド などのシリレン基架橋共役五員環配位子を2個有する遷移金属化合物、

④ジメチルゲルミレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド, ジメチルゲルミレン (シクロペンタジエニル) (フルオレニル) チタニウ

ムジクロリド、メチルアルミレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド、フェニルアミレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド、フェニルホスフィレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド、エチルボレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド、フェニルアミレンビス (インデニル) チタニウムジクロリド、フェニルアミレン (シクロペンタジェニル) (フルオレニル) チタニウムジクロリドなどのゲルマニウム、アルミニウム、硼素、リン又は窒素を含む炭化水素基で架橋された共役五員環配位子を2個有する遷移金属化合物、

⑤ペンタメチルシクロペンタジエニルービス (フェニル) アミノチタ ニウムジクロリド, インデニルービス (フェニル) アミノチタニウムジ クロリド,ペンタメチルシクロペンタジエニル-ビス (トリメチルシリ ル) アミノチタニウムジクロリド, ペンタメチルシクロペンタジエニル フェノキシチタニウムジクロリド, ジメチルシリレン (テトラメチルシ クロペンタジエニル)フェニルアミノチタニウムジクロリド,ジメチル シリレン (テトラメチルシクロペンタジエニル) - t - ブチルアミノチ タニウムジクロリド,ジメチルシリレン (テトラヒドロインデニル) デ シルアミノチタニウムジクロリド、ジメチルシリレン(テトラヒドロイ ンデニル) [ビス(トリメチルシリル)アミノ] チタニウムジクロリド, ジメチルゲルミレン(テトラメチルシクロペンタジエニル) フェニルア ミノチタニウムジクロリド、ペンタメチルシクロペンタジエニルチタニ ウムトリメトキシド,ペンタメチルシクロペンタジエニルチタニウムト リクロリド, (tーブチルアミド) (テトラメチルー η ⁵ – シクロペン タジエニル) シランチタンジメチル, (tーブチルアミド) (テトラメ チルー η^5 ーシクロペンタジエニル) -1, 2 -エタンジイルチタンジ クロリド, (メチルアミド) (テトラメチル-η⁵-シクロペンタジエ

ニル)-1, 2-xタンジイルチタンジクロリド, (xチルアミド)(テトラメチル $-\eta$ 5 - シクロペンタジエニル)- メチレンチタンジクロリド, (t - ブチルアミド)ジメチル- (テトラメチル $-\eta$ 5 - シクロペンタジエニル)シランチタンジクロリド, (ベンジルアミド)ジメチル- (テトラメチル $-\eta$ 5 - シクロペンタジエニル)シランチタンジクロリド, (フェニルホスフィド)ジメチル- (テトラメチル $-\eta$ 5 - シクロペンタジエニル)シランチタンジベンジルなどの共役五員環配位子を1個有する遷移金属化合物、

⑥(1, 1'-ジメチルシリレン)(2, 2'-イソプロピリデン) ービス(シクロペンタジエニル)チタニウムジクロリド. (1.1'ー ジメチルシリレン) (2, 2'ージメチルシリレン) – ビス (シクロペ ンタジエニル) チタニウムジクロリド, (1, 1'ージメチルシリレン) (2, 2'ーイソプロピリデン)ービス(シクロペンタジエニル)ジメ チルチタニウム、(1、1'ージメチルシリレン)(2、2'ーイソプ ロピリデン)ービス(シクロペンタジエニル)ジベンジルチタニウム. (1, 1'ージメチルシリレン) (2, 2'ーイソプロピリデン)ービ ス(シクロペンタジエニル)ビス(トリメチルシリル)チタニウム. (1. 1'ージメチルシリレン)(2,2'ーイソプロピリデン)ービス(シ クロペンタジエニル) ビス (トリメチルシリルメチル) チタニウム. (1. 2'ージメチルシリレン) (2, 1'ーエチレン) ービス (インデニル) チタニウムジクロリド, (1, 1'-ジメチルシリレン) (2, 2'-エチレン)ービス(インデニル)チタニウムジクロリド, (1, 1'ー エチレン) (2, 2'ージメチルシリレン)ービス (インデニル) チタ ニウムジクロリド, (1, 1'ージメチルシリレン) (2, 2'ーシク ロヘキシリデン)ービス(インデニル)チタニウムジクロリドなどの配

位子同士が二重架橋された共役五員環配位子を2個有する遷移金属化合物、

⑦さらには、上記①~⑥に記載の化合物において、これらの化合物の塩素原子を臭素原子、ヨウ素原子、水素原子、メチル基、フェニル基などに置き換えたもの、また、上記遷移金属化合物の中心金属のチタニウムをジルコニウム、ハフニウム、ニオブ、モリブテン又はタングステンなどに置き換えたものを挙げることができる。

(II) 前記一般式(4)で表される遷移金属化合物の具体例として、以下の化合物を挙げることができる。

上記一般式 (I-4) 中の $(C_5H_{5-e}R^{11}e)$ 基が、下記一般式 (I) ~ (VII) で表せられる遷移金属化合物が挙げられる。

$$\begin{array}{c|c} R & R \\ \hline R & R \\ \hline \end{array} = \begin{array}{c|c} R & \cdots & (\mathbb{I}) \end{array}$$

$$R_a$$
 R
 R
 R
 R

$$\begin{array}{c|c} R & R & R \\ \hline R & R & R \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} R & \cdots & (\overrightarrow{N} .) \\ \hline \end{array}$$

[式中, Aは13、14、15又は16族の元素を示し、Aは、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。Rは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~30の脂肪族炭化水素基、炭素数6~30の芳香族炭化水素基、炭素数1~30のアルコキシ基、炭素数6~30のアリーロキシ基、炭素数1~30のチオアルコキシ基、炭素数6~30のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、カルボキシル基、炭素数3~30のアルキルシリル基、アルキルシリルアルキル基を示し、Rは、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよく、また、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。aは0、1又は2を示し、n及びmは、1以上の整数を示す。]

この($C_5H_5-eR^{11}e$)基の具体例としては、例えば、以下のものが挙げられる。

なお、インデニル誘導体及びフルオレニル誘導体について、以下に示す置換基の位置番号を用いている。

シクロペンタジエニル基、メチルシクロペンタジエニル基、1,2-

ジメチルシクロペンタジエニル基、1,3-ジメチルシクロペンタジエ ニル基、1,2,3-トリメチルシクロペンタジエニル基、1,3,4 ートリメチルシクロペンタジエニル基、テトラメチルシクロペンタジエ ニル基、ペンタメチルシクロペンタジエニル基、エチルシクロペンタジ エニル基、1, 2-ジエチルシクロペンタジエニル基、1, 3-ジエチ ルシクロペンタジエニル基、1,2,3-トリエチルシクロペンタジエ ニル基、1,3,4ートリエチルシクロペンタジエニル基、テトラエチ ルシクロペンタジエニル基、ペンタエチルシクロペンタジエニル基、イ ンデニル基、1-メチルインデニル基、1,2-ジメチルインデニル基、 1,3-ジメチルインデニル基、1,2,3-トリメチルインデニル基、 2-メチルインデニル基、1-エチルインデニル基、1-エチル-2-メチルインデニル基、1-エチル-3-メチルインデニル基、1-エチ ルー2, 3-ジメチルインデニル基、1, 2-ジェチルインデニル基、 1,3-ジエチルインデニル基、1,2,3-トリエチルインデニル基、 2-エチルインデニル基、1-メチル-2-エチルインデニル基、1, 3-ジメチル-2-エチルインデニル基、4,5,6,7-テトラヒド ロインデニル基、1-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニ ル基、1,2-ジメチルー4,5,6,7-テトラヒドロインデニル基、 1, 3-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニル基、1, 2, 3-トリメチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニル基、2 ーメチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニル基、1-エチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニル基、1-エチル-2-メチル - 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロインデニル基、1 - エチル-3 - メチ ルー4, 5, 6, 7一テトラヒドロインデニル基、1-エチルー2, 3 - ジメチル- 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロインデニル基、1, 2 - ジ エチルー4, 5, 6, 7一テトラヒドロインデニル基、1, 2-ジエチ

ルー3ーメチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロインデニル基、1, 3 ージエチル、4、5、6、7ーテトラヒドロインデニル基、1, 3ージエチル、2ーメチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロインデニル基、1, 2, 3ートリエチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロインデニル基、2ーエチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロインデニル基、1ーメチルー2ーエチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロインデニル基、1, 3ージメチルー2ーエチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロインデニル基、1, 3ージメチルー2ーエチルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロインデニル基、フルオレニル基、9ーメチルフルオレニル基、9ーメチルフルオレニル基、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロフルオレニル基、9ーメチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロフルオレニル基、9ーエチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロフルオレニル基、1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8ーオクタヒドロフルオレニル基、9ーエチル、1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8ーオクタヒドロフルオレニル基等が挙げられる。

前記一般式 (I-4)で表される遷移金属化合物の具体例を以下に示す。なお、以下の具体例におけるチタニウムの部分についてジルコニウムと置き換えたものについても同様に例示することができる。

シクロペンタジエニルチタニウムトリクロライド、シクロペンタジエニルチタニウムトリメチル、シクロペンタジエニルチタニウムトリメトキシド、シクロペンタジエニルチタニウムトリベンジル、メチルシクロペンタジエニルチタニウムトリクロライド、メチルシクロペンタジエニルチタニウムトリメチル、メチルシクロペンタジエニルチタニウムトリメチル、メチルシクロペンタジエニルチタニウムトリベンジル、ジメチルシクロペンタジエニルチタニウムトリグロライド、ジメチルシクロペンタジエニルチタニウムトリメチル、ジメチルシクロペンタジエニルチタニウムトリメトキシド、ジメチルシクロペンタジエニルチタニウムトリメトキシド、ジメチルシクロペンタジエニルチタニウムトリメトキシド、ジメチルシクロペンタジエニルチタニウ

ムトリベンジル、トリメチルシクロペンタジエニルチタニウムトリクロ ライド、トリメチルシクロペンタジエニルチタニウムトリメチル、トリ メチルシクロペンタジエニルチタニウムトリメトキシド、トリメチルシ クロペンタジエニルチタニウムトリベンジル、テトラメチルシクロペン タジエニルチタニウムトリクロライド、テトラメチルシクロペンタジエ ニルチタニウムトリメチル、テトラメチルシクロペンタジエニルチタニ ウムトリメトキシド、テトラメチルシクロペンタジエニルチタニウムト リベンジル、ペンタメチルシクロペンタジエニルチタニウムトリクロラ イド、ペンタメチルシクロペンタジエニルチタニウムトリメチル、ペン タメチルシクロペンタジエニルチタニウムトリメトキシド、ペンタメチ ルシクロペンタジエニルチタニウムトリベンジル、インデニルチタニウ ムトリクロリド、インデニルチタニウムトリメチル、インデニルチタニ ウムトリメトキシド、インデニルチタニウムトリベンジル、1ーメチル インデニルチタニウムトリクロリド、1-メチルインデニルチタニウム トリメチル、1-メチルインデニルチタニウムトリメトキシド、1-メ チルインデニルチタニウムトリベンジル、2-メチルインデニルチタニ ウムトリクロリド、2-メチルインデニルチタニウムトリメチル、2-メチルインデニルチタニウムトリメトキシド、1-メチルインデニルチ タニウムトリベンジル、1,2-ジメチルインデニルチタニウムトリク ロリド、1, 2-ジメチルインデニルチタニウムトリメチル、1, 2-ジメチルインデニルチタニウムトリメトキシド、1,2-ジメチルイン デニルチタニウムトリベンジル、1,3-ジメチルインデニルチタニウ ムトリクロリド、1,3-ジメチルインデニルチタニウムトリメチル、 1, 3-ジメチルインデニルチタニウムトリメトキシド、1, 3-ジメ チルインデニルチタニウムトリベンジル、1,2,3-トリメチルイン デニルチタニウムトリクロリド、1,2,3-トリメチルインデニルチ

タニウムトリメチル、1、2、3-トリメチルインデニルチタニウムト リメトキシド、1、2、3-トリメチルインデニルチタニウムトリベン ジル、1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 - ヘプタメチルインデニルチタニウ ムトリクロリド、1, 2, 3, 4, 5, 6, 7-ヘプタメチルインデニ ルチタニウムトリメチル、1, 2, 3, 4, 5, 6, 7ーヘプタメチル インデニルチタニウムトリメトキシド、1, 2, 3, 4, 5, 6, 7-ヘプタメチルインデニルチタニウムトリベンジル 4, 5, 6, 7-テ トラヒドロインデニルチタニウムトリクロリド、4,5,6,7-テト ラヒドロインデニルチタニウムトリメチル、4, 5, 6, 7―テトラヒ ドロインデニルチタニウムトリメトキシド、4,5,6,7-テトラヒ ドロインデニルチタニウムトリベンジル、1-メチルー4,5,6,7 一テトラヒドロインデニルチタニウムトリクロリド、1ーメチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリメチル、1-メチ ルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリメトキシ ド、1-メチルー4, 5, 6, 7--テトラヒドロインデニルチタニウム トリベンジル、2-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニル チタニウムトリクロリド、2ーメチルー4,5,6,7-テトラヒドロ インデニルチタニウムトリメトキシド、2-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリベンジル、1、2ージメチル、 4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリクロリド、1, 2-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムト リメチル、1,2ージメチルー4,5,6,7―テトラヒドロインデニ ルチタニウムトリメトキシド、1, 2-ジメチル-4, 5, 6, 7-テ トラヒドロインデニルチタニウムトリベンジル、1,3-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリクロリド、1, 3 ージメチルー4、5、6、7一テトラヒドロインデニルチタニウムトリ

メチル、1,3-ジメチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニル チタニウムトリメトキシド、1,3-ジメチル-4,5,6,7-テト ラヒドロインデニルチタニウムトリベンジル、1,2,3-トリメチル -4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリクロリド、 1. 2, 3-トリメチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチ タニウムトリメチル、1, 2, 3-トリメチル-4, 5, 6, 7-テト ラヒドロインデニルチタニウムトリメトキシド、1,2,3-トリメチ $\nu - 4$, 5, 6, 7 - テトラヒドロインデニルチタニウムトリベンジル、 1-エチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリ クロリド、1-エチルー4,5,6,7―テトラヒドロインデニルチタ ニウムトリメチル、1ーエチルー4,5,6,7―テトラヒドロインデ ニルチタニウムトリメトキシド、1-エチル-4,5,6、7-テトラ ヒドロインデニルチタニウムトリベンジル、1-エチルー2-メチルー 4, 5, 6, 7 - テトラヒドロインデニルチタニウムトリクロリド、1 ーエチルー2ーメチルー4,5,6,7-テトラヒドロインデニルチタ ニウムトリメチル、1-エチル-2-メチル-4.5.6.7―テトラ ヒドロインデニルチタニウムトリメトキシド、1-エチルー2-メチル -4,5,6,7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリベンジル、 1-エチル-3-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニルチ タニウムトリクロリド、1-エチル-3-メチル-4, 5, 6, 7-テ トラヒドロインデニルチタニウムトリクロリド、1-エチル-3-メチ ルー4, 5, 6, 7ーテトラヒドロインデニルチタニウムトリメチル、 1-エチル-3-メチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチ タニウムトリメトキシド、1-エチル-3-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリベンジル、1-エチル-2,3 ージメチルー4、5、6、7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリ

クロリド、1-エチル-2, 3-ジメチル-4, 5, 6, 7ーテトラヒ ドロインデニルチタニウムトリメチル、1-エチル-2,3-ジメチル -4,5,6,7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリメトキシド、 1-エチル-2, 3-ジメチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデ ニルチタニウムトリベンジル、1,2-ジエチルー4,5,6,7-テ トラヒドロインデニルチタニウムトリクロリド、1,2-ジエチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリメチル、1, 2-ジエチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリメ トキシド、1, 2-ジエチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニ ルチタニウムトリベンジル、1,2-ジエチル-3-メチル-4,5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリクロリド、1, 2-ジ エチル、3-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニルチタニ ウムトリメチル、1,2-ジエチル-3-メチル-4,5,6,7-テ トラヒドロインデニルチタニウムトリメトキシド、1, 2-ジエチルー 3-メチル-4、5、6、7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリ ベンジル、1, 3-ジエチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニ ルチタニウムトリクロリド、1、3-ジエチルー4、5、6、7-テト ラヒドロインデニルチタニウムトリメチル、1,3-ジエチルー4,5, 6. 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリメトキシド、1,3-ジエチルー4、5、6、7一テトラヒドロインデニルチタニウムトリベ ンジル、1, 3-ジエチルー2-メチルー4, 5, 6, 7-テトラヒド ロインデニルチタニウムトリクロリド、1,3-ジエチルー2-メチル -4,5,6,7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリメチル、1, 3-ジエチル-2-メチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニル チタニウムトリメトキシド、1、3-ジエチル-2-メチル-4,5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリベンジル、1, 2, 3

ートリエチルー4, 5, 6, 7一テトラヒドロインデニルチタニウムト リクロリド、1, 2, 3-トリエチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ インデニルチタニウムトリメチル、1,2,3-トリエチルー4,5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリメトキシド、1, 2, 3ートリエチルー4, 5, 6, 7一テトラヒドロインデニルチタニウム トリベンジル、2-エチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニル チタニウムトリクロリド、2-エチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロ インデニルチタニウムトリメチル、2-エチル-4,5,6,7-テト ラヒドロインデニルチタニウムトリメトキシド、2-エチルー4,5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリベンジル、1-メチル -2-エチル-4,5,6,7-テトラヒドロインデニルチタニウムト リクロリド、1ーメチルー2-エチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロ インデニルチタニウムトリメチル、1-メチル-2-エチル-4, 5, 6, 7―テトラヒドロインデニルチタニウムトリメトキシド、1ーメチ ルー2-エチルー4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウム トリベンジル、1、3-ジメチルー2-エチルー4,5,6,7-テト ラヒドロインデニルチタニウムトリクロリド、1,3-ジメチルー2-エチルー4, 5, 6, 7一テトラヒドロインデニルチタニウムトリメチ ル、1, 3-ジメチル-2-エチル-4, 5, 6, 7-テトラヒドロイ ンデニルチタニウムトリメトキシド、1,3-ジメチルー2-エチルー 4, 5, 6, 7-テトラヒドロインデニルチタニウムトリベンジルー1, 2, 3, 4 - テトラヒドロフルオレニルチタニウムトリクロリド、1, 2, 3, 4-テトラヒドロフルオレニルチタニウムトリメチル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロフルオレニルチタニウムトリメトキシド、1, 2, 3, 4-テトラヒドロフルオレニルチタニウムトリベンジル、9-メチ ルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロフルオレニルチタニウムトリクロリ

ド、9-メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロフルオレニルチタニウ ムトリメチル、9-メチル-1,2,3,4-テトラヒドロフルオレニ ルチタニウムトリメトキシド、9-メチル-1,2,3,4-テトラヒ ドロフルオレニルチタニウムトリベンジル、9-エチル-1, 2, 3, 4―テトラヒドロフルオレニルチタニウムトリクロリド、9-エチルー 2,3,4—テトラヒドロフルオレニルチタニウムトリメチル、9 ーエチルー1,2,3,4一テトラヒドロフルオレニルチタニウムトリ メトキシド、9-エチル-1,2,3,4-テトラヒドロフルオレニル チタニウムトリベンジル、1,2,3,4,5,6,7,8-オクタヒ ドロフルオレニルチタニウムトリクロリド、1,2,3,4,5,6, 8-オクタヒドロフルオレニルチタニウムトリメチル、1.2.3. 4, 5, 6, 7, 8 - オクタヒドロフルオレニルチタニウムトリメトキ シド、1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8ーオクタヒドロフルオレニルチ タニウムトリベンジル、9-メチル-1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 ーオクタヒドロフルオレニルチタニウムトリクロリド、9ーメチルー1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8-オクタヒドロフルオレニルチタニウムト リメチル、9ーメチルー1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8ーオクタヒド ロフルオレニルチタニウムトリメトキシド、9-メチル-1,2,3, 4, 5, 6, 7, 8ーオクタヒドロフルオレニルチタニウムトリクロリ ド、9-エチル-1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8-オクタヒドロフル オレニルチタニウムトリメチル、9-xチルー1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,8-オクタヒドロフルオレニルチタニウムトリメトキシド、9-エ チルー1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8ーオクタヒドロフルオレニルチ タニウムトリベンジル等、およびこれらの化合物におけるチタンをジル コニウムやハフニウムに置換したもの、あるいは他の族、またはランタ ノイド系列の遷移金属元素の類似化合物を挙げることができるが、これ

らに限定されるものではない。

(III) 一般式 (I-5) に関する具体例を以下に示す。テトラメチルチタニウム、テトラベンジルチタニウム、テトラエチルチタニウム、テトラフェニルチタニウム、テトラメトキシチタニウム、テトラエトキシチタニウム、テトラフェノキシチタニウム、テトラ (ジメチルアミノ)チタニウム、テトラ (ジエチルアミノ)チタニウム、テトラ (ジエチルアミノ)チタニウム、テトラ (ジフェニルアミノ)チタニウム、Macromolecules 1997, 30, 1562-1569やJournal of Organometallic Chemistry 514 (1996) 213-217等に記載されているBis-(phenoxo)titanium 化合物やMacromolecules 1996, 29, 5241-5243やOrganometallics 1997, 16, 1491-1496 等に記載されているDiamide titanium化合物等、およびこれらの化合物におけるチタンをジルコニウムやハフニウムに置換したもの、あるいは他の族、またはランタノイド系列の遷移金属元素の類似化合物を挙げることができる。

(IV) 前記一般式(I-6)で表される遷移金属化合物において、 M^2 は周期律表 $8\sim1$ 0 族の遷移金属を示すが、具体的には鉄、コバルト、ニッケル、パラジウム、白金などが挙げられるが、そのうちニッケル、パラジウムが好ましい。また、 L^1 、 L^2 はそれぞれ配位結合性の配位子を表し、 X^1 、 Y^1 はそれぞれ共有結合性、又はイオン結合性の配位子を表している。ここで X^1 、 Y^1 については、前述したように、具体的には水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1\sim2$ 0、好ましくは $1\sim1$ 0の炭化水素基、炭素数 $1\sim2$ 0、好ましくは $1\sim1$ 0のアルコキシ基、アミノ基、炭素数 $1\sim2$ 0、好ましくは $1\sim1$ 2のリン含有炭化水素基(例えば、ジフェニルホスフィン基など)又は炭素数 $1\sim2$ 0、好ましくは $1\sim1$ 2の珪素含有炭化水素基(例えば、トリメチルシリル基など)、炭素数 $1\sim2$ 0、好ましくは $1\sim1$ 2の成化水素基あるいはハロゲン含

有硼素化合物(例えばB(C6H5) 4, BF4)を示す。これらの中で ハロゲン原子及び炭化水素基が好ましい。この X^1 及び Y^1 はたがいに同一であっても異なっていてもよい。さらに、 L^1 , L^2 の具体例としては、トリフェニルホスフィン; アセトニトリル; ベンゾニトリル; 1, 2ービスジフェニルホスフィノエタン; 1, 3ービスジフェニルホスフィノプロパン; 1, 1'ービスジフェニルホスフィノフェロセン; シクロオクタジエン; ピリジン; ビストリメチルシリルアミノビストリメチルシリルイミノホスホランなどを挙げることができる。

なお、上記 L^1 , L^2 , X^1 および Y^1 は、それぞれ互いに結合して環構造を形成してもよい。

一方、周期律表第8~10族の遷移金属化合物は、ジイミン化合物を配位子とするものが好ましく、このようなものとしては、例えば一般式 (I-7)

(式中、 R^{17} および R^{20} はそれぞれ独立に炭素数 $1\sim 20$ の脂肪族炭化水素基または全炭素数 $7\sim 20$ の環上に炭化水素基を有する芳香族基、 R^{18} および R^{19} はそれぞれ独立に水素原子または炭素数 $1\sim 20$ の炭化水素基を示し、 R^{18} と R^{19} はたがいに結合して環を形成していてもよく、

XおよびYはそれぞれ独立に水素原子または炭素数 $1\sim20$ の炭化水素基、 M^2 は周期律表第8ないし10族の遷移金属を示す。)で表される錯体化合物を挙げることができる。

上記-般式(I-7)において、 R^{17} および R^{20} のうちの炭素数 $1\sim$ 20の脂肪族炭化水素基としては、炭素数1~20の直鎖状若しくは分 岐状のアルキル基または炭素数3~20のシクロアルキル基など、具体 的にはメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブ チル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペン チル基、ヘキシル基、オクチル基、デシル基、テトラデシル基、ヘキサ デシル基、オクタデシル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シ クロオクチル基などが挙げられる。なお、シクロアルキル基の環上には 低級アルキル基などの適当な置換差が導入されていてもよい。また、全 炭素数7~20の環上に炭化水素基を有する芳香族基としては、例えば フェニル基やナフチル基などの芳香族環上に、炭素数1~10の直鎖状, 分岐状または環状のアルキル基が1個以上導入された基などが挙げられ る。この \mathbb{R}^{17} および \mathbb{R}^{20} としては、環上に炭化水素基を有する芳香族 基が好ましく、特に2,6-ジイソプロピルフェニル基が好適である。 ${\bf R}^{17}$ および ${\bf R}^{20}$ は、たがいに同一であってもよく、異なっていてもよ い。

また、 R^{18} および R^{19} のうちの炭素数 $1\sim20$ の炭化水素基としては、例えば炭素数 $1\sim20$ の直鎖状若しくは分岐状アルキル基、炭素数 $3\sim20$ のシクロアルキル基、炭素数 $6\sim20$ のアリール基、炭素数 $7\sim20$ のアラルキル基などが挙げられる。ここで、炭素数 $1\sim20$ の直鎖状若しくは分岐状アルキル基、炭素数 $3\sim20$ のシクロアルキル基としては、前記 R^{17} および R^{20} のうちの炭素数 $1\sim20$ の脂肪族炭化水

素基の説明において例示したものと同じものを挙げることができる。また炭素数 $6\sim20$ のアリール基としては、例えばフェニル基、トリル基、キシリル基、ナフチル基、メチルナフチル基などが挙げられ、炭素数 $7\sim20$ のアラルキル基としては、例えばベンジル基やフェネチル基などが挙げられる。この R^{17} および R^{18} は、たがいに同一であってもよく、異なっていてもよい。また、たがいに結合して環を形成していてもよい。

一方、XおよびYのうちの炭素数 $1\sim20$ の炭化水素基としては、上 18 および 19 における炭素数 $1\sim20$ の炭化水素基について、説 明したとおりである。この19 における炭素数 $1\sim20$ の炭化水素基について、説 い。また、19 においに同一であってもよく異なっていてもよい。

M²の周期律表第8ないし10族の遷移金属としては、例えば、ニッケル、パラジウム、白金、鉄、コバルト、ロジウム、ルテニウムなどが挙げられ、ニッケル、パラジウムが好ましい。

前記一般式 (I-7) で表される錯体化合物の例としては、下記の式 [1], [2], [3], [4], [5], [6], [7], [8], [9], [10], [11] および [12] で表される化合物などを挙げることができる。

$$(CH_3)_2$$
 CH $(CH_3)_2$ $(CH_3)_2$ CH $(CH_3)_2$ $(CH_3)_2$

$$(CH_3)_2$$
 CH CH $(CH_3)_2$ $(CH_3)_2$ CH $(CH_3)_2$ $(CH_3$

この一般式 (I-7) で表される遷移金属化合物の具体例としては、 ジブロモビストリフェニルホスフィンニッケル、ジクロロビストリフェ ニルホスフィンニッケル、ジブロモジアセトニトリルニッケル、ジブロ モジベンゾニトリルニッケル、ジブロモ(1.2-ビスジフェニルホス フィノエタン)ニッケル、ジブロモ(1,3-ビスジフェニルホスフィ ノプロパン) ニッケル, ジブロモ (1, 1'ージフェニルビスホスフィ ノフェロセン) ニッケル、ジメチルビスジフェニルホスフィンニッケル, ジメチル(1,2-ビスジフェニルホスフィノエタン)ニッケル,メチ ル(1,2-ビスジフェニルホスフィノエタン)ニッケルテトラフルオ ロボレート, (2-ジフェニルホスフィノー1-フェニルエチレンオキ シ)フェニルピリジンニッケル、ジクロロビストリフェニルホスフィン パラジウム、ジクロロジベンゾニトリルパラジウム、ジクロロジアセト ニトリルパラジウム、ジクロロ(1,2-ビスジフェニルホスフィノエ タン) パラジウム、ビストリフェニルホスフィンパラジウムビステトラ フルオロボレート, ビス (2, 2'ービピリジン) メチル鉄テトラフル オロボレートエーテラートなどを挙げることができる。

なかでも、メチル (1, 2-ビスジフェニルホスフィノエタン) ニッケルテトラフルオロボレートやビストリフェニルホスフィンパラジウム

ビステトラフルオロボレート, ビス (2, 2'ービピリジン) メチル鉄 テトラフルオロボレートエーテラートのようなカチオン型錯体が好ましく用いられる。

本発明においては、前記錯体化合物を一種用いてもよく、二種以上を組み合わせて用いてもよい。

(B) 酸素含有化合物

下記一般式 (I-8) で表される化合物

$$R^{22}$$
 R^{23} R^{24} ... $(I-8)$ $R^{21}-(Y^2-O)a-(Y^3-O)b-Y^4-R^{25}$

及び/又は一般式 (I-9)

で表される酸素含有化合物である。

上記一般式 (I-8) 及び (I-9) において、 $R^{21} \sim R^{27}$ はそれぞれ炭素数 $1\sim 8$ のアルキル基を示し、具体的にはメチル基,エチル基,n-プロピル基,イソプロピル基,各種プチル基,各種ペンチル基,各種ペンチル基,各種ヘキシル基,各種ヘプチル基,各種オクチル基が挙げられる。 $R^{21} \sim$

 R^{27} はたがいに同一でも異なっていてもよく、 R^{26} 及び R^{27} はたがいに同一でも異なっていてもよい。 $Y^2 \sim Y^6$ はそれぞれ周期律表 13 族元素を示し、具体的には B, A1, Ga, In 及びT1 が挙げられるが、これらの中でB 及びA1 が好適である。 $Y^2 \sim Y^4$ はたがいに同一でも異なっていてもよく、 Y^5 及び Y^6 はたがいに同一でも異なっていてもよい。また、 $a\sim d$ はそれぞれ $0\sim 50$ の数であるが、(a+b) 及び(c+d) はそれぞれ 1 以上である。 $a\sim d$ としては、それぞれ $1\sim 20$ の範囲が好ましく、さらには $1\sim 10$ の範囲が好ましく、特に $1\sim 50$ の範囲が好ましい。

このような触媒成分として用いる酸素含有化合物としては、アルキルアルミノキサンが好ましい。具体的な好適例としては、メチルアルミノキサンやイソブチルアルミノキサンが挙げられる。

(C) 成分

下記一般式(I-1)で表される化合物である。

$$((R^1)_3-C-Y)_{n-Z-(R^2)_{m-n}}$$
 · · · · $(I-1)$

(式中、 R^1 は、炭素数 $6\sim30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1\sim30$ のアルコキシ基、炭素数 $6\sim30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1\sim30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6\sim30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^1 は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^1 は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。Yは、16族の元素を示し、Zは、2族~13族の金属元素を示す。 R^2 は、炭化水素基を示す。mは、金属元素 2の価数の整数を示し、10、10、10 の整数を示す。)

なかでも、次のものが好ましく用いられる。即ち、(1) Yが酸素で

あり、Zがアルミニウムであるもの,(2)3個の R^1 のうち、少なくとも1つが炭素数 $6\sim30$ の芳香族炭化水素基であるもの,(3)3個の R^1 のすべてが炭素数1以上の炭化水素基であるもの、(4)3個の R^1 のすべてが炭素数 $4\sim30$ の炭化水素基であるもの、(5)3個の R^1 のすべてが炭素数 $6\sim30$ の芳香族炭化水素基、好ましくはフェニル基であるもの,(6) R^2 が炭素数2以上のアルキル基であるものである。

具体的には、 R^1 がすべてフェニル基であり、Yが酸素,Zがアルミニウムであり、n=1であり、 R^2 がイソブチル基であるものが好ましく挙げられる。

(C) 成分としては、上記一般式で表される構造を持つものであれば、その製造方法は特に問わないが、①一般式(R^1) $_3$ -C- OR^3 で表される化合物、又は①一般式(R^1) $_3$ -C- OR^3 , R^4 -CO- R^5 もしくは R^6 -CO- OR^7 で表される化合物から選ばれた少なくとも1種と、②一般式 $Z(R^2)$ mでされる化合物とを反応させることにより得られたものが好適に用いられる。(式中、 R^1 は炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、 R^1 は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。また R^1 はそれぞれ必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 R^3 , R^4 , R^5 , R^6 及び R^7 は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のアカテカアル

コキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、 又はカルボキシル基を示し、 R^3 , R^4 , R^5 , R^6 及び R^7 は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。 Z は、2 族~13 族の金属元素を、mは、金属元素 Z の価数の整数を示し、 R^2 は、炭化水素基を示す。)

具体的には、アルコール類、エーテル類、アルデヒド類、ケトン類、カルボン酸類、カルボン酸エステル類から選ばれた少なくとも1種とアルミニウム化合物との反応生成物である。好ましくはアルコール類とアルミニウム化合物との反応生成物である。この場合においても、(1) $(R^1)_3$ における3個の R^1 の、少なくとも1つが炭素数6~30の芳香族炭化水素基であるもの、(2) $(R^1)_3$ における3個の R^1 のすべてが炭素数1以上の炭化水素基であるもの、(3) $(R^1)_3$ における3個の R^1 のすべてが炭素数4~30の炭化水素基であるもの、(4) $(R^1)_3$ における3個の R^1 のすべてが炭素数6~30の芳香族炭化水素好ましくはフェニル基であるもの,(5) R^2 が炭素数2以上のアルキル基であるものが好ましく用いられ、具体的には、 R^1 がすべてフェニル基であり、 R^2 がイソブチル基であるものが好ましく挙げられる。即ち、トリフェニルメチルアルコールとトリイソブチルアルミニウムとの反応生成物を最も好ましくあげることができる。

①の化合物と②の化合物の反応条件としては特に制限はないが、次のような条件が好ましく選ばれる。即ち、配合比については、モル比で、①の化合物:②の化合物=1:0.1~10,好ましくは1:0.5~2, さらに好ましくは1:0.8~1.2である。反応温度は-80~~300~、好ましくは-10~~50~である。また反応時に使用する溶媒も特に

制限はなく、トルエン、エチルベンゼン等が好ましく用いられる。

さらには、(C) 成分として、上記一般式で示される化合物ではなく、次に示す(C1) の化合物と(C2) の化合物を直接触媒合成の場、又は重合の場に投入してもよい。即ち、この場合は、触媒成分としては、前記(A) 遷移金属化合物、(B) 酸素含有化合物、(C1)、(C2)、及び必要に応じて用いられる(D) アルキル化剤ということになる。(C1) とは、一般式(R^1)3 $-C-OR^3$ で表される化合物,又は一般(R^1)3 $-C-OR^3$, R^4-CO-R^5 もしくは $R^6-CO-OR^7$ で表された化合物から選ばれた少なくとも1種であり、(C2)とは、一般式 $Z(R^2)$ で表される化合物である。

具体的には、(C1)としては、アルコール類, エーテル類, アルデヒド類, ケトン類, カルボン酸類, カルボン酸エステル類から選ばれた

少なくとも1種、好ましくはアルコール類が挙げられ、(C2)としては、アルミニウム化合物が挙げられる。この場合においても、(1)(R 1)3における3個の 1 のう少なくとも1つが炭素数6~30の芳香族炭化水素基であるもの,(2)(1)3における3個の 1 のすべてが炭素数1以上の炭化水素基であるもの、(3)(1)3における3個の 1 のすべてが炭素数1以上の炭化水素基であるもの、(3)(1)3における3個の 1 のすべてが炭素数4~30の炭化水素基であるもの、(4)(1)3における3個の 1 のすべてが炭素数6~30の芳香族炭化水素基ましくはフェニル基であるもの,(5) 2 が炭素数2以上のアルキル基であるものが好ましく用いられ、より具体的には、(C1)としては、トリフェニルメチルアルコールが挙げられ、(C2)としては、トリイソブチルアルミニウムとを最も好ましく挙げることができる。

(D) アルキル化剤

本発明のオレフィン系重合体製造用触媒においては、必要に応じて、 アルキル化剤が用いられる。アルキル化剤としては様々なものがあるが、 例えば、一般式 (I-12)

$$R^{28}mA1(OR^{29})nX_{3-m-n}$$
 · · · (I-12)

〔式中、 R^{28} 及び R^{29} は、それぞれ炭素数 $1 \sim 8$ 、好ましくは $1 \sim 4$ の アルキル基を示し、X は水素原子あるいはハロゲン原子を示す。また、 mは $0 < m \le 3$ 、好ましくは 2 あるいは 3、最も好ましくは 3 であり、 n は $0 \le n < 3$ 、好ましくは 0 あるいは 1 である。〕

で表わされるアルキル基含有アルミニウム化合物や一般式 (I-13)

$$R^{28}_2 Mg$$
 · · · (I-13)

〔式中、R²⁸ は前記と同じである。〕で表わされるアルキル基含有マグネシウム化合物、さらには一般式(I-14)

 R^{28}_2 Z n $\cdot \cdot \cdot (I-14)$

式中、R²⁸ は前記と同じである。]

で表わされるアルキル基含有亜鉛化合物等が挙げられる。

これらのアルキル基含有化合物のうち、アルキル基含有アルミニウム 化合物、とりわけトリアルキルアルミニウムやジアルキルアルミニウム 化合物が好ましい。具体的にはトリメチルアルミニウム、トリエチルア ルミニウム,トリn-プロピルアルミニウム,トリイソプロピルアルミ ニウム, トリn-ブチルアルミニウム, トリイソブチルアルミニウム, トリ t ーブチルアルミニウム等のトリアルキルアルミニウム、ジメチル アルミニウムクロリド, ジエチルアルミニウムクロリド, ジェープロピ ルアルミニウムクロリド,ジイソプロピルアルミニウムクロリド,ジn ーブチルアルミニウムクロリド,ジイソブチルアルミニウムクロリド, ジ t ーブチルアルミニウムクロリド等のジアルキルアルミニウムハライ ド、ジメチルアルミニウムメトキサイド、ジメチルアルミニウムエトキ サイド等のジアルキルアルミニウムアルコキサイド、ジメチルアルミニ ウムハイドライド、ジエチルアルミニウムハイドライド、ジイソブチル アルミニウムハイドライド等のジアルキルアルミニウムハイドライド等 があげられる。さらには、ジメチルマグネシウム、ジエチルマグネシウ ム, ジn-プロピルマグネシウム, ジイソプロピルマグネシウム等のジ アルキルマグネシウムやジメチル亜鉛、ジエチル亜鉛、ジn-プロピル エチル亜鉛、ジイソプロピル亜鉛等のジアルキル亜鉛をあげることがで きる。

2. 触媒の調製方法

(1) 各成分の接触順序

本発明においては、各成分の接触順序に特に制限はなく、以下のような順序で接触させることができる。

(i) (A) 成分、(B) 成分及び(C) 成分を用いる場合は、例えば、①(A) 成分と(B) 成分を接触させ、それに(C) 成分を接触させる方法や、②(A) 成分と(C) 成分を接触させ、それに(B) 成分を接触させる方法や、③(B) 成分と(C) 成分を接触させ、それに(A) 成分を接触させる方法、さらには、④3成分を同時に接触させる方法が挙げられる。

さらに、所望により(D)成分を用いる場合においても、該(D)成分の接触順序は問わない。すなわち、(A)成分に(D)成分を接触させてから用いてもよく、(B)成分に(D)成分を接触させてから用いてもよい。さらには、(C)成分に(D)成分を接触させてから用いてもよい。さらには、(A),(B),(D)成分を予め接触させておき、その後、(C)成分を接触させる方法でもよい。(ii)(A)成分、(B)成分、(C1)成分、及び(C2)成分を用いる場合も、上記(i)の場合と同様に各成分を接触させる順序は問わないが、(C1)成分と(C2)成分については、他の成分を接触させる前に予め接触させておくのが好適である。さらに、所望により(D)成分を用いる場合においても、上記(i)の場合と同様と同様である。

(2) 各成分の割合

- ① (A) 成分と(B) 成分のモル比は、(B) 成分として、酸素含有化合物を用いる場合、通常(A) 成分1モルに対し、(B) 成分が、有機アルミニウム化合物の場合は、アルミニウム原子のモル比で1~10,000、好ましくは、10~1,000の範囲で選ばれる。
- ② (C) 成分は、(A) 成分1 モルに対し、(C) 成分が、アルミニウム化合物の場合は、アルミニウム原子のモル比で $0.5\sim1,000$ 、好ましくは、 $0.8\sim100$ 、さらに好ましくは、 $1\sim100$ の範囲で選ばれる。(D) 成分の配合量については、(A) 成分1 モルに対し、(D)

成分が、アルミニウム化合物の場合は、アルミニウム原子のモル比で $0.5\sim1,000$ 、好ましくは、 $1\sim100$ の範囲で選ばれる。

- ③ (C) 成分を用いず、(C1) 成分及び(C2) 成分を用いる場合、モル比で、(C1) 成分:(C2) 成分=1:0.1~50, 詳しくは、1:0.1~10, 1:0.5~20, 1:0.8~10, 1:0.5~2, 又は1:0.8~1.2の範囲であり、最も好ましくは、1:0.8~10の範囲である。
- (C2) 成分は、(A) 成分1 モルに対し、(C2) 成分が、アルミニウム化合物の場合は、アルミニウム原子のモル比で $0.5\sim1,000$ 、好ましくは、 $1\sim100$ の範囲で選ばれる。(D) 成分の配合量については、上記②と同様である。

(3) 各成分の接触条件

触媒成分の接触については、窒素等の不活性気体中、重合温度以下で 行なうことができるが、-30~200℃の範囲で行なってもよい。

- (4) また、本発明においては、触媒の各成分、特に(B)成分を適当な担体に担持させて用いてもよい。担体の種類については、特に制限はなく、無機酸化物等の無機担体が好ましく用いられる。無機酸化物としては、具体的には、SiO2 , Al2O3 , TIO2 , Fe2O3 , B2O3 , CaO , ZnO , BaO , ThO2 , SiO2 , SiO3 , Si
- II. オレフィン系重合体の製造方法
- 1. 重合に供されるモノマー

本発明のオレフィン系重合体の製造方法は、前記のオレフィン類の重合用触媒を用いてオレフィン類の単独重合、オレフィン類と他のオレフィン類との共重合(すなわち、異種のオレフィン類相互の共重合)を好適に行うことができる。

オレフィンとしては特に制限はないが、炭素数2~20のα-オレフィンが好ましい。なかでもエチレン、プロピレンが好ましい。

 α - オレフィンとしては、例えばエチレン、プロピレン、1 - ブテン、 3-メチル-1-ブテン、4-メチル-1-ブテン、4-フェニル-1 ーブテン、1ーペンテン、3-メチル-1-ペンテン、4-メチル-1 ーペンテン、3, 3-ジメチル-1-ペンテン、3, 4-ジメチル-1 ーペンテン、4, 4ージメチルー1ーペンテン、1ーヘキセン、4ーメ チルー1-ヘキセン、5-メチルー1-ヘキセン、6-フェニルー1-ヘキセン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-テトラデセ ン、1-ヘキサデセン、1-オクタデセン、1-エイコセン、ビニルシ クロヘキサン等の α - オレフィン類、ヘキサフルオロプロペン、テトラ フルオロエチレン、2-フルオロプロペン、フルオロエチレン、1,1 ージフルオロエチレン、3-フルオロプロペン、トリフルオロエチレン、 3, $4-ジクロロー1-ブテン等のハロゲン置換 <math>\alpha-オレフィン、シク$ ロペンテン、シクロヘキセン、ノルボルネン、5-メチルノルボルネン、 5-エチルノルボルネン、5-プロピルノルボルネン、5,6-ジメチ ルノルボルネン、5-ベンジルノルボルネン等の環状オレフィン等が挙 げられる。

本発明においては、上記オレフィン類は一種用いてもよいし、二種以上を任意に組み合わせて用いてもよい。

2. 重合条件

本発明においては、前記重合用触媒を用いて予備重合を行うことがで

きる。予備重合前記触媒に、例えば、少量のオレフィン類を接触させることにより行うことができるが、その方法には特に制限はなく、公知の方法で行うことができる。予備重合に用いるオレフィン類については特に制限はなく、前記したものを用いることができる。予備重合温度は、通常 $-20\sim200$ °、好ましくは-1° ~130 °である。予備重合において、溶媒としては、不活性炭化水素、脂肪族炭化水素、芳香族炭化水素、モノマーなどを用いることができる。

また、オレフィン類を重合させる方法については特に制限はなく、スラリー重合法、溶液重合法、気相重合法、塊状重合法、懸濁重合法など、任意の重合法を採用することができる。この場合、触媒の各成分とモノマーとの接触順序についても制限はない。即ち、前記のように触媒の各成分を予め混合して触媒を調製したのち、そこへモノマーを投入する方法でもよい。或いは、触媒の各成分を予め混合して触媒を調製しておくのではなく、触媒の各成分とモノマーを全く任意の順序で重合の場に投入する方法でもよい。好ましい形態としては、前記(C)成分、又は(C1)成分並びに(C2)成分以外の成分、即ち、(A)成分,(B)成分,(D)成分を予め混合しておき、一方、モノマーと前記(C)成分、又はモノマーと(C1)成分並びに(C2)成分とを別に混合しておき、しかる後に、これら両者を重合直前に混合することにより、重合を行なわせる方法が挙げられる。

重合溶媒を用いる場合には、その溶媒としては、ベンゼン、トルエン、キシレン、n-ヘキサン、n-ヘプタン、シクロヘキサン、塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、クロロベンゼン等の炭化水素類やハロゲン化炭化水素類などが挙げられる。これらは一種用いてもよく、二種以上を組み合わせて用いてもよい。また、重合に用いるモノマーもその種類によっては使用することができる。

また、重合反応における触媒の使用量は、溶媒 1 リットル当たり、(A) 成分が、通常 0. 1~100マイクロモル、好ましくは 0. 5~25マイクロモルの範囲になるように選ぶのが重合活性および反応器効率の面から有利である。

重合条件については、圧力は、通常、常圧 $\sim 2000 \, \mathrm{kg/cm^2}$ G (196MPaG) の範囲が選択される。また、反応温度は、通常、 $-50\sim250$ C の範囲である。重合体の分子量の調節方法としては、各触媒成分の種類、使用量、重合温度の選択および水素の導入などが挙げられる。

次に、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明はこれらの例によって何ら制限されるものではない。

なお、立体規則性 [mmmm] は、次のようにして測定した。即ち、重合体を1,2,4ートリクロロベンゼンと重ベンゼンの90:10(容量比)混合溶液に溶解し、13C-NMR(日本電子(株)製LA-500)を用いて、130℃にてプロトン完全デカップリング法により測定したメチル基のシグナルを用いて定量した。本発明で用いられるアイソペンタッド分率 [mmmm] とは、エイ・ザンベリ(A. Zambelli)等の"Macromolecules,6,925(1973)"で提案された13C核磁気共鳴スペクトルにより測定されるポリポリプロピレン分子鎖中のペンタッド単位での、アイソタクチック分率を意味する。また、本13C各磁気共鳴スペクトルの測定におけるピークの帰属決定法は、エイ・ザンベリ(A. Zambelli)等の"Macromolecules,8,687(1975)"で提案された帰属に従った。

また、分子量 (Mw) 及び分子量分布 (Mw/Mn) については、G P C により測定した。

〔実施例 [- 1]

(1) (C) 成分の調製

トリフェニルメタノール455ミリグラム(1.75 mm o l)のトルエン溶液に2 Mのトリイソブチルアルミニウム 0.875ミリリットルを-78℃で添加し、室温にて24時間攪拌した。このとき得られた(C)成分の濃度は、0.1 m o 1 / リットルである。

生成物を 1 H - N M R 測定することにより、(C)成分が調製されていることが確認できた。

(2) シリカ担持メチルアルミノキサンの調製

SiО2(フジシリシア化学社製 P-10) 27.1gを500ミリリ ットルシュレンクにとり、減圧下、200℃にて4時間乾燥し、焼成 SiO2 25.9gを得た。この焼成SiO2 をドライアイス/メタノー ルバスにて-78℃に冷却したトルエン400ミリリットル中に投入し、 攪拌した。攪拌状態で、この懸濁液中に1.5mol/リットルのメチル アルミノキサン/トルエン溶液145.5ミリリットルを1時間かけて全 量滴下投入した。この状態で4時間放置した後、-78℃から20℃ま で6時間かけて昇温し、さらにこの状態で4時間放置した。その後、2 0℃から80℃まで1時間かけて昇温し、80℃にて4時間放置するこ とにより、シリカとメチルアルミノキサンの反応を完了させた。この懸 濁液を60℃でろ過し、得られた固形物を60℃、400ミリリットル のトルエンで2回洗浄した。洗浄後の固形物を60℃にて4時間減圧乾 燥し、シリカ担持メチルアルミノキサン33.69gを得た。メチルアル ミノキサンの担持率は23.12重量%であった。このシリカ担持メチル アルミノキサン全量にnーヘプタンを加え、全容量を500ミリリット ルとし、メチルアルミノキサン濃度 0.27 m o 1 / リットルの懸濁液を 得た。

(3) プロピレンの重合

〔比較例 I - 1〕

(1) 重合体製造用触媒成分の混合

実施例1 (2) と同様に行なった。

(2) オレフィンの重合

実施例 1 (3) とは異なり、実施例 I-1 (1) の (C) 成分を投入しなかった。それ以外は実施例 I-1 と同様に行なった。

結果として、プロピレン重合体 16.0グラムを得た。極限粘度(135°C、テトラリン)は、 $[\eta] = 1.3$ 、重量平均分子量(Mw)は、1、100,000、分子量分布(Mw/Mn)は、2.04、立体規則性は 96.8%であった。

[実施例 I - 2]

(1) (C) 成分の調製

アクロス社製、トリシクロへキシルメタノール $1.75\,\mathrm{mmol}$ のトルエン溶液に $2\,\mathrm{M}$ のトリイソブチルアルミニウム $0.87\,5$ ミリリットルを $-7\,8\,\mathrm{C}$ で添加し、室温にて $2\,4$ 時間攪拌した。このとき得られた(C)成分の濃度は、 $0.1\,\mathrm{mol}$ /リットルである。

生成物を 1 H - NMR測定することにより、(C)成分が調製されていることが確認できた。

(2) プロピレンの重合

内容積1リットルのステンレス製オートクレーブにヘプタン400ミリリットル、トリイソブチルアルミニウム0.5ミリモル、上記(1)で調製した(C)成分の溶液50マイクロモル、さらに実施例I-1(2)で調製したシリカ担持メチルアルミノキサンをアルミニウム原子換算で0.25ミリモル、さらにジメチルシリレンビス(2-メチル-4,5-ベンゾインデニル)ジルコニウムジクロリド1マイクロモルを、トルエン中で5分間予備接触させ、触媒として投入した。ここで、全圧で0.785MPaG(8.0kg/cm²G)までプロピレンガスを導入し、重合中圧力が一定になるように調圧器によりプロピレンガスの供給を続けた。重合温度70℃にて60分間重合を行なった後、減圧下、乾燥することによりプロピレン重合体28.4グラムを得た。重量平均分子量(Mw)は、1,190,000、分子量分布(Mw/Mn)は、2.04、立体規則性は97.1%であった。

[実施例 I - 3]

(1) エチレン-1-オクテンの重合

触媒投入管付きの容積 1. 6 リットルのステンレス製オートクレーブ に、トルエン 3 6 0 ミリリットル、1- オクテン 4 0 ミリリットル、トリイソブチルアルミニウムの 1 Mトルエン溶液 0.5 ミリリットル、実施 例 I-1 (2) で調製した (C) 成分の溶液 5 0 マイクロモル、さらに

実施例 I-1 (2) で調製したシリカ担持メチルアルミノキサンをアルミニウム原子換算で0.25ミリモルを順次投入し、70 $^{\circ}$ に昇温した。ついでエチレンを0.785 MPaG (8.0 kg/cm $^{\circ}$ G) で導入した。次に、触媒投入管からトルエン20 ミリリットルに溶解した1.0 マイクロモルの(t-ブチルアミド)ジメチル(テトラメチル-n 5-シクロペンタジエニル)シランチタンジクロリドを投入した。

ここで、エチレンが圧力で0.785MPaG(8.0kg/cm 2 G)を維持できるように連続的に供給しながら、60分間重合を行なった。その後、メタノールの添加により重合を停止した。重合体は、大量のメタノールを加えてろ過分離後、減圧下、60 $^{\circ}$ で4時間乾燥させた。その結果、33.8グラムのエチレンー1ーオクテン共重合体を得た。重量平均分子量(Mw)は、エチレン換算で61,000、分子量分布(Mw/Mn)は、2.24であった。

また、1-オクテン含量は18.4モルパーセントであった。

[比較例 I - 2]

実施例 I-3において、(C)成分を投入しなかったこと以外は実施例 I-3と同様におこなった。その結果、18.3グラムのエチレンー1-オクテン共重合体を得た。重量平均分子量(Mw)は、xチレン換算で 64,000、分子量分布(x000、分子量分布(x000、分子量分布(x000、分子量分布(x000、分子量分布(x000、分子量分布(x000、x000、分子量分布(x000、x000、分子量分布(x000、x000、x000、分子量分布(x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000、x000 x000、x000 x000 x000

また、1-オクテン含量は18.3モルパーセントであった。

[実施例 I - 4]

w) は、エチレン換算で31,000、分子量分布(Mw/Mn) は、2.24であった。

また、1-オクテン含量は18.4モルパーセントであった。

[比較例 I - 3]

実施例 I-4において、(C)成分を投入しなかったこと以外は実施例 I-4 と同様におこなった。その結果、19.4 グラムのエチレンー 1- オクテン共重合体を得た。重量平均分子量(Mw)は、エチレン換算で 34,000、分子量分布(Mw/Mn)は、2.06 であった。

また、1-オクテン含量は18.3モルパーセントであった。

[第二発明]

以下、この項において、第二発明について、単に「本発明」とよぶことがある。

- I. オレフィン類の重合用触媒
- 1. オレフィン類の重合用触媒の各成分

本発明のオレフィン類の重合用触媒は、(A)遷移金属化合物、(B)遷移金属化合物と反応してイオン性の錯体を形成しうる化合物、及び(C)後述する一般式($\Pi-1$)で表される化合物、及び必要に応じて用いられる(D)アルキル化剤からなるものである。以下に、各成分について説明する。

(A) 遷移金属化合物

第一発明において述べた内容がそのまま適用される。

(B) 遷移金属化合物と反応してイオン性の錯体を形成しうる化合物 遷移金属化合物と反応してイオン性の錯体を形成しうる化合物として は、複数の基が金属に結合したアニオンとカチオンとからなる配位錯化 合物又はルイス酸を挙げることができる。複数の基が金属に結合したア

ニオンとカチオンとからなる配位錯化合物としては様々なものがあるが、例えば下記一般式(II-2)又は(II-3)で表される化合物を好適に使用することができる。

([
$$L^{23}-H$$
] g^{+}) h ([M^{23} X^{22} X^{23} ··· X^{n}] $(n-m)^{-}$) $_{i}$
([L^{24}] $_{g^{+}}$) h ([M^{4} X^{22} X^{23} ··· X^{n}] $(n-m)^{-}$) $_{i}$
··· ($II-3$)

 M^{23} 及び M^{24} の具体例としてはB, Al, Si, P, As, Sb など の各原子、 M^{24} の具体例としてはAg, Cu, Na, Li などの各原子、 M^{25} の具体例としてはFe, Co, Ni などの各原子が挙げられる。 $X^{22}\sim X^n$ の具体例としては、例えば、ジアルキルアミノ基としてジメ

チルアミノ基, ジエチルアミノ基など、アルコキシ基としてメトキシ基, エトキシ基, n-ブトキシ基など、アリールオキシ基としてフェノキシ 基、2、6-ジメチルフェノキシ基、ナフチルオキシ基など、炭素数1 ~20のアルキル基としてメチル基、エチル基、nープロピル基、イソ プロピル基、n-ブチル基、n-オクチル基、2-エチルヘキシル基な ど、炭素数6~20のアリール基、アルキルアリール基若しくはアリー ルアルキル基としてフェニル基, p-トリル基, ベンジル基, ペンタフ ルオロフェニル基、3、5-ジ(トリフルオロメチル)フェニル基、4 ーターシャリーブチルフェニル基、2、6-ジメチルフェニル基、3、 5-ジメチルフェニル基、2、4-ジメチルフェニル基、1、2-ジメ チルフェニル基など、ハロゲンとしてF, Cl, Br, I、有機メタロ イド基として五メチルアンチモン基、トリメチルシリル基、トリメチル ゲルミル基, ジフェニルアルシン基, ジシクロヘキシルアンチモン基, ジフェニル硼素基などが挙げられる。 R^{51} 及び R^{52} のそれぞれで表され る置換シクロペンタジエニル基の具体例としては、メチルシクロペンタ ジエニル基、ブチルシクロペンタジエニル基、ペンタメチルシクロペン タジエニル基などが挙げられる。

本発明において、複数の基が金属に結合したアニオンとしては、具体的にはB(C6F5)4⁻, B(C6HF4)4⁻, B(C6H2F3)4⁻, B(C6H3F2)4⁻, B(C6H4F)4⁻, B[C6(CF3)F4]4⁻, B(C6H5)4⁻, PF6⁻, P(C6F5)6⁻, A1(C6HF4)4⁻ などが挙げられる。またカチオンとしては、Cp2Fe⁺, (MeCp)2Fe⁺, (Me3Cp)2Fe⁺, (Me4Cp)2Fe⁺, (Me5Cp)2Fe⁺.

Ag⁺, Na⁺, Li⁺などが挙げられ、またその他カチオンとしては、 ピリジニウム、2、4 - ジニトロ-N. N - ジエチルアニリニウム、ジ フェニルアンモニウム、 pーニトロアニリニウム、 2、 5 - ジクロロア ニリン, pーニトローN, Nージメチルアニリニウム, キノリニウム, N, N-ジメチルアニリニウム, N, N-ジエチルアニリニウムなどの 窒素含有化合物、トリフェニルカルベニウム、トリ(4-メチルフェニ ル)カルベニウム、トリ(4-メトキシフェニル)カルベニウムなどの カルベニウム化合物、CH3PH3⁺, C2H5PH3⁺, C3H7PH3 +, (CH₃)₂PH₂+, (C₂H₅)₂PH₂+, (C₃H₇)₂PH 2⁺, (CH₃)₃PH⁺, (C₂H₅)₃PH⁺, (C₃H₇)₃PH⁺, $(CF_3)_{3}PH^+, (CH_3)_{4}P^+, (C_2H_5)_{4}P^+, (C_3H_7)$ $4P^+$ 等のアルキルフォスフォニウムイオン、及び C₆H₅PH₃+、 $(C_6H_5)_2PH_2^+, (C_6H_5)_3PH^+, (C_6H_5)_4P^+,$ $(C_2H_5)_2(C_6H_5)PH^+, (CH_3)(C_6H_5)PH_2^+$ $(CH_3)_2 (C_6H_5)_2 H^+, (C_2H_5)_2 (C_6H_5)_2 P^+ x E$ のアリールフォスフォニウムイオンなどが挙げられる。

一般式(Π -2)及び(Π -3)の化合物の中で、具体的には、下記のものを特に好適に使用できる。一般式(Π -2)の化合物としては、例えばテトラフェニル硼酸トリエチルアンモニウム,テトラフェニル硼酸トリ(Π -ブチル)アンモニウム,テトラフェニル硼酸トリメチルアンモニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸トリエチルアンモニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸トリ(Π -ブチル)アンモニウム,ヘキサフルオロ世素酸トリエチルアンモニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸ピリジニウム。テトラ(ペテトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸ピリジニウム。テトラ(ペ

ンタフルオロフェニル)硼酸ピロリニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸N,Nージメチルアニリニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸メチルジフェニルアンモニウムなどが挙げられる。一方、一般式(II-3)の化合物としては、例えばテトラフェニル硼酸フェロセニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸ジメチルフェロセニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸フェロセニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸デカメチルフェロセニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸デカメチルフェロセニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸ホルミルフェロセニウム,テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸シアノフェロセニウム,テトラフェニル硼酸銀、テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸銀、テトラフェニル硼酸銀、テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸銀、テトラフェニル硼酸銀、テトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼酸銀、テトラフェニル硼酸よびが挙げられる。

また、ルイス酸として、例えば、B(C6F5)3, B(C6HF4)3 , B(H2F3)3, B(C6H3F2)3, B(C6H4F)3, B(C6H5) 3, BF3, B[C6(CF3)F4]3, PF5, P(C6F5)5, A1(C6HF4)3 なども用いることができる。

(C) 成分

下記一般式(Ⅱ-1)で表される化合物である。

((R³¹)3-X²⁰-Y²⁰)n-Z²⁰-(R³²)m-n ・・・ (II-1) (式中、R³¹ は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~30の脂肪族炭化水素基、炭素数6~30の芳香族炭化水素基、炭素数1~30のアルコキシ基、炭素数6~30のアリーロキシ基、炭素数1~30のチオアルコキシ基, 炭素数6~30のチオアリーロキシ基, アミノ基、アミド

基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^{31} は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^{31} は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 X^{20} は、14族の元素を示し、 Y^{20} は、16族の元素を示し、 Z^{20} は、 Z^{20} なの整数を示し、 Z^{20} は、 $Z^$

なかでも、次のものが好ましく用いられる。即ち、(1) X^{20} が炭素であり、 Y^{20} が酸素であり、Zがアルミニウムであるもの,(2) 3 個の R^{31} のうち、少なくとも 1 つが炭素数 $6 \sim 3$ 0 の芳香族炭化水素基であるもの,(3) 3 個の R^{31} のすべてが炭素数 1 以上の炭化水素基であるもの,(4) 3 個の R^{31} のすべてが炭素数 $4 \sim 3$ 0 の炭化水素基であるもの、(5) 3 個の R^{31} のすべてが炭素数 $6 \sim 3$ 0 の芳香族炭化水素基、分ましくはフェニル基であるもの,(6) R^{32} が炭素数 2 以上のアルキル基であるものである。

具体的には、 R^{31} がすべてフェニル基であり、Xが炭素,Yが酸素,Zがアルミニウムであり、n=1であり、 R^{32} がイソブチル基であるものが好ましく挙げられる。

(C) 成分としては、上記一般式で表される構造を持つものであれば、その製造方法は特に問わないが、①一般式 $(R^{31})_3-C-OR^{33}$ で表される化合物、又は①一般式 $(R^{31})_3-C-OR^{33}$, $R^{34}-CO-R^{35}$ もしくは $R^{36}-CO-OR^{37}$ で表される化合物から選ばれた少なくとも1種と、②一般式 $Z(R^{32})_m$ でされる化合物とを反応させることにより得られたものが好適に用いられる。(式中、 R^{31} は、水素原子、ハロゲン原

子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^{31} は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。またそれぞれの R^{31} は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 R^{33} , R^{34} , R^{35} , R^{36} 及び R^{37} は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、 R^{33} , R^{34} , R^{35} , R^{36} 及び R^{37} は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。 Z^{20} は、2 族 2 5 2 1 3 族の金属元素を、mは、金属元素 2^{20} の価数の整数を示し、 R^{32} は、炭化水素基を示す。)

具体的には、アルコール類、エーテル類、アルデヒド類、ケトン類、カルボン酸類、カルボン酸エステル類から選ばれた少なくとも1種とアルミニウム化合物との反応生成物である。好ましくはアルコール類とアルミニウム化合物との反応生成物である。この場合においても、(1)3個の R^{31} のうち、少なくとも1つが炭素数6~30の芳香族炭化水素基であるもの、(2)3個の R^{31} のすべてが炭素数1以上の炭化水素基であるもの、(3)3個の R^{31} のすべてが炭素数4~30の炭化水素基であるもの、(4)3個の R^{31} のすべてが炭素数6~30の芳香族炭化水素基であるもの、(4)3個の R^{31} のすべてが炭素数6~30の芳香族炭化水素基、好ましくはフェニル基であるもの,(5) R^{32} が炭素数2以上のアルキル基であるものが好ましく用いられ、具体的には、 R^{31} がすべ

てフェニル基であり、R³²がイソブチル基であるものが好ましく挙げられる。即ち、トリフェニルメチルアルコールとトリイソブチルアルミニウムとの反応生成物を最も好ましくあげることができる。

①の化合物と②の化合物の反応条件としては特に制限はないが、次のような条件が好ましく選ばれる。即ち、配合比については、モル比で、①の化合物:②の化合物= $1:0.1\sim10$,好ましくは $1:0.5\sim2$, さらに好ましくは $1:0.8\sim1.2$ である。反応温度は-80° ~300 ° \sim 0 がましくは-10° ~50 ° \sim 0 が、反応時間は0.1分 ~50 時間、好ましくは0.1分 ~3 時間である。また反応時に使用する溶媒も制限はないが、重合時に使用される溶媒が好ましく用いられる。

さらには、(C) 成分として、上記一般式で示される化合物ではなく、 次に示す(C1)の化合物と(C2)の化合物を直接触媒合成の場、又 は重合の場に投入してもよい。即ち、この場合は、触媒成分としては、 前記(A)遷移金属化合物、(B)遷移金属化合物と反応してイオン性 の錯体を形成しうる化合物、(C1)、(C2)、及び必要に応じて用 いられる(D)アルキル化剤ということになる。

(C1) とは、一般式 $(R^{31})_3-C-OR^{33}$ で表される化合物,又は一般式 $(R^{31})_3-C-OR^{33}$, $R^{34}-CO-R^{35}$ もしくは $R^{36}-CO-OR^{37}$ で表さ化合物から選ばれた少なくとも1種であり、(C2)とは、一般式 $Z(R^{32})$ で表される化合物である。

(式中、 R^{31} は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^{31} は、それぞれ相互に同

一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^{31} は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 R^{33} , R^{34} , R^{35} , R^{36} 及び R^{37} は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、 R^{33} , R^{34} , R^{35} , R^{36} 及び R^{37} は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。 Z^{20} は、Z 族 Z なんで、Z なんで、 Z^{20} は、Z なんで、 Z^{20} は、 Z^{20}

具体的には、(C 1)としては、アルコール類、エーテル類、アルデヒド類、ケトン類、カルボン酸類、カルボン酸エステル類から選ばれた少なくとも1種、好ましくはアルコール類が挙げられ、(C 2)としては、アルミニウム化合物が挙げられる。この場合においても、(1)3個の R^{31} のうち、少なくとも1つが炭素数6~30の芳香族炭化水素基であるもの、(2)3個の R^{31} のすべてが炭素数1以上の炭化水素基であるもの、(3)3個の R^{31} のすべてが炭素数4~30の炭化水素基であるもの、(4)3個の R^{31} のすべてが炭素数6~30の芳香族炭化水素基であるもの、(4)3個の R^{31} のすべてが炭素数6~30の芳香族炭化水素基、好ましくはフェニル基であるもの,(5) R^{32} が炭素数2以上のアルキル基であるものが好ましく用いられ、より具体的には、(C 1)としては、トリフェニルメチルアルコールが挙げられ、(C 2)としては、トリフェニルメチルアルコールが挙げられ、(C 2)としては、トリイソプチルアルミニウムとを最も好ましく挙げることができる。

(D)アルキル化剤

本発明のオレフィン系重合体製造用触媒においては、必要に応じて、 アルキル化剤が用いられる。アルキル化剤としては 第一発明において 述べた内容がそのまま適用される。

2. 触媒の調製方法

(1) 各成分の接触順序

本発明においては、各成分の接触順序に特に制限はなく、具体的には、 第一発明のところで述べた内容がそのまま適用される。

(2) 各成分の割合

- ① (A) 成分と(B) 成分のモル比は、(B) 成分として、遷移金属 化合物と反応してイオン性の錯体を形成しうる化合物を用いる場合、通常(A) 成分1モルに対し、(B) 成分が、有機アルミニウム化合物の 場合は、アルミニウム原子のモル比で $1\sim10,000$ 、好ましくは、 $10\sim1,000$ の範囲で選ばれる。
- ②(C)成分は、(A)成分1モルに対し、(C)成分が、アルミニウム化合物の場合は、アルミニウム原子のモル比で $0.5\sim1,000$ 、好ましくは $0.8\sim100$ 、さらに好ましくは、 $1\sim100$ の範囲で選ばれる。(D)成分の配合量については、(A)成分1モルに対し、(D)成分が、アルミニウム化合物の場合は、アルミニウム原子のモル比で $0.5\sim1,000$ 、好ましくは、 $1\sim100$ の範囲で選ばれる。
- ③(C)成分を用いず、(C1)成分及び(C2)成分を用いる場合、モル比で、(C1)成分:(C2)成分=1:0.1~50,詳しくは、1:0.1~10,1:0.5~20,1:0.8~10,1:0.5~2,又は1:0.8~1.2の範囲であり、最も好ましくは、1:0.8~10の範囲である。(C2)成分は、(A)成分1モルに対し、(C2)成分が、アルミニウム化合物の場合は、アルミニウム原子のモル比で0.5~1,000、好ましくは、1~100の範囲で選ばれる。(D)成分の配合量については、上記②と同様である。

(3) 各成分の接触条件

触媒成分の接触については、窒素等の不活性気体中、重合温度以下で

行なうことができるが、−30~200℃の範囲で行なってもよい。

(4) また、本発明においては、触媒の各成分、特に(B)成分を適当な担体に担持させて用いてもよい。担体の種類についても、具体的には、第一発明のところで述べた内容がそのまま適用される。

- II. オレフィン系重合体の製造方法
- 1. 重合に供されるモノマー

本発明のオレフィン系重合体の製造方法は、前記のオレフィン類の重合用触媒を用いてオレフィン類の単独重合、オレフィン類と他のオレフィン類との共重合(すなわち、異種のオレフィン類相互の共重合)を好適に行うことができる。

オレフィンとしては特に制限はないが、炭素数 2 ~ 2 0 の α - オレフィンが好ましい。なかでもエチレン、プロピレンが好ましい。具体的には、第一発明のところで述べた内容がそのまま適用される。

本発明においては、上記オレフィン類は一種用いてもよいし、二種以上を任意に組み合わせて用いてもよい。

2. 重合条件

本発明においては、前記重合用触媒を用いて予備重合を行うことができる。予備重合についても、第一発明のところで述べた内容がそのまま 適用される。

また、オレフィン類を重合させる方法についても、第一発明のところで述べた内容がそのまま適用される。

重合反応における触媒の使用量は、溶媒1リットル当たり、(A)成分が、通常 $0.1\sim100$ マイクロモル、好ましくは $0.5\sim25$ マイクロモルの範囲になるように選ぶのが重合活性および反応器効率の面から有利である。

重合条件については、圧力は、通常、常圧~2000kg/cm²G



(196MPaG)の範囲が選択される。また、反応温度は、通常、-50~250℃の範囲である。重合体の分子量の調節方法としては、各触媒成分の種類、使用量、重合温度の選択および水素の導入などが挙げられる。

次に、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明はこれらの例によって何ら制限されるものではない。

〔実施例Ⅱ-1〕

- (1)トリフェニルメタノール455ミリグラム(1.75mmol)のトルエン溶液に2Mのトリイソブチルアルミニウム0.875ミリリットルを-78℃で添加し、室温にて24時間攪拌した。このとき得られた(C)成分の濃度は0.1mol/1であった。
- (2) 触媒投入管付きの1.6リットル容積のオートクレーブにトルエン360ミリリットル、1ーオクテン40ミリリットル、トリイソブチルアルミニウムの1.0Mトルエン溶液1.0ミリリットル、テトラキス(ペンタフルオロフェニル)ボレートN、Nージメチルアニリニウム10mmol/1トルエン溶液0.1ミリリットルおよび上記(1)で得られた(C)成分5ミリリットルを順次投入し、70℃に昇温した。次いでエチレンを0.785MPaG(8kg/cm²G)で導入した。次いで触媒投入管からトルエン20ミリリットルに溶解した1.0マイクロモルの(tーブチルアミド)ジメチル(テトラメチルη⁵ーシクロペンタジエニル)シランチタンジクロリドを投入した。エチレンが圧力8kg/cm²Gを保てるように連続的に供給しながら、60分重合を行なった。その後、メタノールの添加により重合を停止した。重合体は大量のメタノールを加えてろ過分離し、減圧下60℃で4時間乾燥した。その結果46.1gのエチレン/1ーオクテン共重合体が得られた。G

PCで測定したところ,重量平均分子量はエチレン換算で127万,分子量分布は2.46であった。 1H —NMRで測定したところ,1-オクテン含量は18.4モルパーセントであった。

〔比較例Ⅱ-1〕

実施例 $\Pi - 1$ (2) において実施例 $\Pi - 1$ (1) の (C) 成分を投入しなかったこと以外は実施例 $\Pi - 1$ と同様に行った。その結果 3 5. 3 g のエチレン/1 ーオクテン共重合体が得られた。G P C で測定したところ,重量平均分子量はエチレン換算で 1 1 7 万,分子量分布は 2 . 3 8 であった。 1 H $^{-}$ NMR で測定したところ,1 ーオクテン含量は 1 6 . 7 モルパーセントであった。

[実施例Ⅱ-2]

触媒投入管付きの1.6リットル容積のオートクレーブにトルエン400ミリリットルトリイソブチルアルミニウムの1.0Mトルエン溶液1.0ミリリットル、トリス(ペンタフルオロフェニル)ボラン10mmol/lトルエン溶液0.1ミリリットルおよび上記実施例Ⅱ-1(1)で得られた(C)成分5ミリリットルを順次投入し、70℃に昇温した。次いでエチレンを0.785MPaG(8kg/cm²G)で導入した。次いで触媒投入管からトルエン20ミリリットルに溶解した1.0マイクロモルの(tーブチルアミド)ジメチル(テトラメチルカ5ーシクロペンタジエニル)シランチタンジメチルを投入した。エチレンが圧力0.784MPaG(8kg/cm²G)を保てるように連続的に供給しながら、60分重合を行なった。その後、メタノールの添加により重合を停止した。重合体は大量のメタノールを加えてろ過分離し、減圧下60℃で4時間乾燥した。その結果16.2gのエチレン換算

で114万、分子量分布は1.98であった。

[比較例Ⅱ-2]

実施例 $\Pi-2$ において実施例 $\Pi-1$ (1)の(C)成分を投入しなかったこと以外は実施例 $\Pi-2$ と同様に行った。その結果10.5gのエチレン重合体が得られた。GPCで測定したところ,重量平均分子量はエチレン換算で109万,分子量分布は2.02であった。

[実施例Ⅱ-3]

実施例 $\Pi-2$ において、($t-ブチルアミド)ジメチル(テトラメチル<math>\eta^5-$ シクロペンタジエニル)シランチタンジメチルのかわりに、ペンタメチルシクロペンタジエニルチタントリメトキシドを用いた以外は実施例 $\Pi-2$ と同様に行なった。その結果 5. 4 gのエチレン重合体が得られた。GPCで測定したところ,重量平均分子量はエチレン換算で109万,分子量分布は 2.02であった。

[比較例Ⅱ-3]

実施例 $\Pi-3$ において、(C)成分を投入しなかったこと以外は、実施例 $\Pi-3$ と同様に行なった。その結果3.7gのエチレン重合体が得られた。GPCで測定したところ、重量平均分子量はエチレン換算で109万、分子量分布は2.02であった。

〔実施例Ⅱ-4〕

(1)(C)成分の調製

アクロス社製、トリシクロへキシルメタノール1.75 mm o l のトルエン溶液に2Mのトリイソブチルアルミニウム0.875ミリリットルを-78℃で添加し、室温にて24時間攪拌した。このとき得られた(C)成分の濃度は、0.1m o l/リットルである。

生成物を¹H-NMR測定することにより、(C)成分が調製されていることが確認できた。

(2) エチレンの重合

実施例 $\Pi-1$ において、(C)成分として、実施例 $\Pi-1$ (1)で調製したものを用いるかわりに、上記(1)で調製したものを用いた以外は、実施例 $\Pi-1$ と同様に行なった。その結果8.7gのエチレン重合体が得られた。GPCで測定したところ、重量平均分子量はエチレン換算で110万、分子量分布は2.05であった。

[実施例Ⅱ-5]

実施例 $\Pi-2$ において、(t-ブチルアミド)ジメチル(テトラメチル η^5- シクロペンタジエニル)シランチタンジメチルのかわりに、ジメチルシリレンビスベンゾインデニルジルコンジクロリドを用い、またエチレンのかわりにプロピレンを用いた以外は実施例 $\Pi-2$ と同様に行なった。その結果 3.4.1 gのプロピレン重合体が得られた。GPCで測定したところ,重量平均分子量は 1.05 万,分子量分布は 2.03 であった。

[比較例Ⅱ-4]

実施例 $\Pi-5$ において、(C)成分を投入しなかったこと以外は、実施例 $\Pi-5$ と同様に行なった。その結果 16.4gのプロピレン重合体が得られた。GPCで測定したところ、重量平均分子量は 98 万,分子量分布は 2.04 であった。

産業上の利用分野

本発明のオレフィン類の重合用触媒を用いることにより、重合活性が向上し、酸素含有化合物等の助触媒の使用量を低減することができ、オレフィン系重合体を効率よく、安価に製造することができる。



請求の範囲

- 1. (A) 遷移金属化合物、
- (B)酸素含有化合物、
- (C) 下記一般式 (I-1) で表される化合物、

$$((R^1)_3-C-Y)_n-Z-(R^2)_m-n$$
 · · · · (I-1)

(式中、 R^1 は、炭素数 $6\sim30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1\sim30$ のアルコキシ基、炭素数 $6\sim30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1\sim30$ のチオアルコキシ基、炭素数 $6\sim30$ のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^1 は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^1 は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。Yは、16 族の元素を示し、Zは、2 族~13 族の金属元素を示す。 R^2 は、炭化水素基を示す。 mは、金属元素 2 の価数の整数を示し、 $1\sim(m-1)$ の整数を示す。)

及び、必要に応じて用いられる(D)アルキル化剤からなるオレフィン 類の重合用触媒。

- 2. 前記(C)において、Yが酸素であり、Zがアルミニウムである請求項1に記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 3. 前記(C)の化合物が、一般式(R^1) $_3-C-OR^3$ で表される化合物と、一般式 $Z(R^2)_m$ で表される化合物との反応生成物である請求項 $_1$ に記載のオフィン類の重合用触媒。

(式中、 R^1 は、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、アミノ基、

アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^1 は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^1 は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 R^3 は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1\sim30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6\sim30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1\sim30$ のアルコキシ基、炭素数 $6\sim30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1\sim30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6\sim30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示す。2は、2族~13族の金属元素を、mは、金属元素2の価数の整数を示し、 R^2 は、炭化水素基を示す。)

- 4. (A) 遷移金属化合物、
- (B)酸素含有化合物、
- (C1) 一般式 $(R^1)_3$ C OR^3 で表される化合物

(式中、 R^1 は、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^1 は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^1 は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 R^3 は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示す。)

(C2) 一般式 $Z(R^2)_m$ で表される化合物

(Zは、2族~13族の金属元素を、mは、金属元素Zの価数の整数を

示し、R²は、炭化水素基を示す。)

、及び必要に応じて用いられる(D)アルキル化剤からなるオレフィン類の重合用触媒。

- 5. 前記3個の R^1 のうち、少なくとも1つが炭素数 $6\sim30$ の芳香族炭化水素基である請求項 $1\sim4$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 6. 前記 3 個の R^1 のすべてが炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基である請求項 $1 \sim 4$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 7. 前記 3 個の R^1 のすべてがフェニル基である請求項 $1\sim 4$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 8. 前記 R^2 が炭素数2以上のアルキル基である請求項 $1\sim7$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 9. 前記Zがアルミニウムである請求項3~8のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 10. 前記(A) 遷移金属化合物が、下記の一般式(I-2)~(I-
- 6) のいずれかで表されるものである請求項1~9のいずれかに記載の オレフィン類の重合用触媒。

$$Q^{1}$$
 a (C 5 H 5 - a - b R 8 b) (C 5 H 5 - a - c R 9 c) M^{1} X^{1} Y^{1}

• •
$$(1-2)$$

$$Q^{2} a (C_{5}H_{5} - a - b R^{10} d) Z^{1}M^{1}X^{1}Y^{1} \cdot \cdot (I - 3)$$

$$(C_5H_5-e_R^{11}e)M^1X^1Y^1W^1$$
 · · $(I-4)$

$$M^{1}X^{1}Y^{1}W^{1}U^{1}$$
 . (I-5)

$$L^{1}L^{2}M^{2}X^{1}Y^{1}$$
 . . (1-6)

〔式中、 Q^1 は二つの共役五員環配位子($C_5H_{5-a-b}R^8_b$)及び(C

5H5-a-c R^9 c)を架橋する結合性基を示し、 Q^2 は共役五員環配位子(C5H5-a-b R^{10} d)と Z^1 基を架橋する結合性基を示す。 R^8 , R^9 , R^{10} 及び R^{11} は、それぞれ炭化水素基,ハロゲン原子,アルコキシ基,珪素含有炭化水素基を示し、複数あるときは、互いに同一も異なってもよく、互いに結合して環構造を形成してもよい。 a は 0 , 1 又は 2 である。 b , c 及び d は、a=0 のときはそれぞれ $0\sim5$ の整数、 a=1 のときはそれぞれ $0\sim4$ の整数、 a=2 のときはそれぞれ $0\sim3$ の整数を示す。 e は $0\sim5$ の整数を示す。 M^1 は周期律表 $4\sim6$ 族の遷移金属を示し、 M^2 は周期律表 $8\sim1$ 0 族の遷移金属を示す。また、 L^1 , L^2 はそれぞれ配位結合性の配位子を表わし、 X^1 , Y^1 , Z^1 , W^1 , U^1 は、それぞれ共有結合性又はイオン結合性の配位子を表している。なお、 L^1 , L^2 , X^1 , Y^1 , Z^1 , W^1 , U^1 は、それぞれ互いに結合して環構造を形成してもよい。〕

11. 請求項10における一般式 (I-4) の $(C_5H_5-eR^{11}e)$ 基が、下記一般式 (I) ~ (VII) で表されるいずれかである遷移金属化合物 (A) を用いる請求項10に記載のオレフィン類の重合用触媒。

WO 00/44793



[式中、Aは13、14、15又は16族の元素を示し、Aは、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。Rは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~30の脂肪族炭化水素基、炭素数6~30の芳香族炭化水素基、炭素数1~30のアルコキシ基、炭素数6~30のアリーロキシ基、炭素数1~30のチオアルコキシ基,炭素数6~30のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、カルボキシル基又は炭素数3~30のアルキルシリル基、アルキルシリルアルキル基を示し、Rは、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよく、また、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。aは0、1又は2を示し、n及びmは、1以上の整数を示す。]

12.請求項1~11のいずれかに記載の重合用触媒を用いてオレフィンを重合することを特徴とするオレフィン系重合体の製造方法。

- 13. (A) 遷移金属化合物、
- (B) 遷移金属化合物と反応してイオン性の錯体を形成しうる化合物、
- (C) 下記一般式 (Ⅱ-1) で表される化合物、

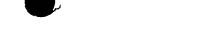
 $((R^{31})_3-X^{20}-Y^{20})_n-Z^{20}-(R^{32})_m-n$ · · · · (II-1)

(式中、 R^{31} は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^{31} は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^{31} は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 X^{20} は、14族の元素を示し、 Y^{20} は、16族の元素を示し、 Z^{20} は、 $Z^{$

及び、必要に応じて用いられる(D)アルキル化剤からなるオレフィン類の重合用触媒。

- 14. 前記(C)において、 Y^{20} が酸素であり、 Z^{20} がアルミニウムである請求項13に記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 15. 前記(C)の化合物が、一般式(R^{31}) $_3-C-OR^{33}$ で表される化合物と、一般式 Z^{20} (R^{32}) $_m$ で表される化合物で表される化合物との反応生成物である請求項13に記載のオフィン類の重合用触媒。

(式中、R³¹ は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 1 ~ 3 0 の脂肪族炭



化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^{31} は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^{31} は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 Z^{20} は、2 族~ 1 3 族の金属元素を示す。 R^{32} は、炭化水素基を示す。 R^{33} は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $1 \sim 30$ のチオアリーロキシ基、スピカルボキシル基を示し、それぞれ相互に同一であっても異なってもよい。mは、金属元素 $1 \sim 30$ の価数の整数を示し、nは、 $1 \sim 30$ の整数を示す。)

- 16. (A) 遷移金属化合物、
- (B)遷移金属化合物と反応してイオン性の錯体を形成しうる化合物、
- (C1) 一般式 $(R^{31})_3 C OR^{33}$ で表される化合物

(式中、 R^{31} は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1 \sim 30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6 \sim 30$ のチオアリーロキシ基,アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれの R^{31} は、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。またそれぞれの R^{31} は、必要に応じて結合し、環構造を形成してもよい。 R^{33} は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6 \sim 30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1 \sim 30$ のアルコキシ基、炭素数 $6 \sim 30$ のアリーロキシ基、

炭素数1~30のチオアルコキシ基、炭素数6~30のチオアリーロキシ基、アミノ基、アミド基、又はカルボキシル基を示し、それぞれ相互に同一であっても異なってもよい。)

(C2) 一般式 $Z^{20}(R^{32})_m$ で表される化合物

 $(Z^{20}$ は、2 族 ~ 1 3 族の金属元素を、mは、金属元素 Z^{20} の価数の整数を示し、 R^{32} は、炭化水素基を示す。)

- 、及び必要に応じて用いられる(D)アルキル化剤からなるオレフィン類の重合用触媒。
- 17. 前記 3個の R^{31} のうち、少なくとも 1 つが炭素数 $6 \sim 3$ 0 の芳香 族炭化水素基である請求項 1 3 \sim 1 6 のいずれかに記載のオレフィン類 の重合用触媒。
- 18. 前記3個の R^{31} のすべてが炭素数 $6\sim30$ の芳香族炭化水素基である請求項 $13\sim16$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 19. 前記3個の R^{31} のすべてがフェニル基である請求項 $13\sim16$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 20. 前記 R^{32} が炭素数 2以上のアルキル基である請求項 $13 \sim 19$ のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 21. 前記Zがアルミニウムである請求項15~20のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- 22. 前記(A) 遷移金属化合物が、下記の一般式(Π -2)~(Π -6)のいずれかで表されるものである請求項13~21のいずれかに記載のオレフィン類の重合用触媒。
- $Q^{21}a$ (C 5 H 5 a b R 38 b) (C 5 H 5 a c R 39 c) M^{21} X^{21} Y^{21}

 $\cdot \cdot (1-2)$

$$Q^{21} a (C 5 H 5 - a - b R^{40} d) Z^{21} M^{21} X^{21} Y^{21} \cdots (II - 3)$$
 $(C 5 H 5 - e R^{41} e) M^{21} X^{21} Y^{21} W^{21} \cdots (II - 4)$
 $M^{21} X^{21} Y^{21} W^{21} U^{21} \cdots (II - 5)$
 $L^{21} L^{22} M^{22} X^{21} Y^{21} \cdots (II - 6)$

〔式中、 Q^{21} は二つの共役五員環配位子(C_5H_5-a-b R^{38} b)及び(C_5H_5-a-c R^{39} c)を架橋する結合性基を示し、 Q^{22} は共役五員環配位子(C_5H_5-a-b R^{40} d)と Z^{21} 基を架橋する結合性基を示す。 R^{38} , R^{39} , R^{40} 及び R^{41} は、それぞれ炭化水素基,ハロゲン原子,アルコキシ基,珪素含有炭化水素基,リン含有炭化水素基,窒素含有炭化水素基又は硼素含有炭化水素基を示し、複数あるときは、互いに同一も異なってもよく、互いに結合して環構造を形成してもよい。 a は 0 , 1 又は 2 である。 b , c 及び d は、a=0 のときはそれぞれ $0\sim5$ の整数を示す。 e は $0\sim5$ の整数を示す。 M^{21} は周期律表 $4\sim6$ 族の遷移金属を示し、 M^{22} は周期律表 $8\sim1$ 0族の遷移金属を示す。また、 L^{21} , L^{22} はそれぞれ配位結合性の配位子を表わし、 X^{21} , Y^{21} , Z^{21} , W^{21} , U^{21} は、それぞれ共有結合性又はイオン結合性の配位子を表している。 なお、 L^{21} , L^{22} , X^{21} , Y^{21} , Z^{21} , W^{21} および U^{21} は、それぞれ 互いに結合して環構造を形成してもよい。 D

23. 請求項10における一般式(II-4)の(C_5H_5-e $R^{41}e$)基が、下記一般式(I)~(VII)で表されるいずれかである遷移金属化合物(A)を用いる請求項22に記載のオレフィン類の重合用触媒。

WO 00/44793

[式中、Aは13、14、15又は16族の元素を示し、Aは、それぞれ相互に同一であっても異なっていてもよい。Rは、水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1\sim30$ の脂肪族炭化水素基、炭素数 $6\sim30$ の芳香族炭化水素基、炭素数 $1\sim30$ のアルコキシ基、炭素数 $6\sim30$ のアリーロキシ基、炭素数 $1\sim30$ のチオアルコキシ基,炭素数 $6\sim30$ のチオア

リーロキシ基、アミノ基、アミド基、カルボキシル基又は炭素数3~3 0のアルキルシリル基、アルキルシリルアルキル基を示し、Rは、それ ぞれ相互に同一であっても異なっていてもよく、また、必要に応じて結 合し、環構造を形成してもよい。aは0、1又は2を示し、n及びmは、 1以上の整数を示す。]

24. 請求項13~23のいずれかに記載の重合用触媒を用いてオレフィンを重合することを特徴とするオレフィン系重合体の製造方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00229

	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER COSF 4/645, COSF 4/646,	C08F 10/00	
	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
	OS SEARCHED		
Int	documentation searched (classification system follow .C1 ⁷ COBF 4/60-4/70	ed by classification symbols)	
Koka	stion searched other than minimum documentation to suyo Shinan Koho 1926-1996 at Jitsuyo Shinan Koho 1971-2000 data base consulted during the international search (no	Jitsuyo Shinan Toroku Toroku Jitsuyo Shinan	Koho 1996-2000 Koho 1994-2000
CAS	ONLINE	ante of tata base and, where practicable, se	arch terms used)
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	WO, 94/07927, A (EXXON CHEMICA 14 April, 1994 (14.04.94), Claims; page 11, line 36 to pa & JP, 8-502094, A & EP, 668	age 12. line 6	13-16, 20-24
х	JP, 9-255711, A (Mitsui Petroc 30 September, 1997 (30.09.97), Claims (Family: none)	chemical Ind. Ltd)	13-16, 20-24
А	JP, 9-165410, A (Elf Atochem 5 24 June, 1997 (24.06.97), Claims; Par. No. 0028 & FR, 2741080, A1 & EP, 7744 & KR, 97027115, A	·	1-24
А	EP, 314797, A1 (MITSUIPETROCHE 10 May, 1989 (10.05.89), Claims; page 15, line 12 to pa & JP, 1-9206; A & US, 5122 & US, 5206199, A & KR, 9202	ge 17, line 12 1491, A	1-24
A	JP, 9-194521, A (Idemitsu Kosa	n Co., Ltd.),	1-24
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"E" considered to be of particular relevance "L" date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date and not in conflict understand the principle or the document of particular relevant considered novel or cannot be step when the document is take document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "E" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "X" document of particular relevant considered to involve an invent combination being obvious to a document member of the same		"X" date and not in conflict with the understand the principle or theory understand the principle or cannot be considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a person	e application but cited to orlying the invention laimed invention cannot be ed to involve an inventive laimed invention cannot be when the document is documents, such skilled in the art
of the ac 03 Ma	etual completion of the international search arch, 2000 (03.03.00)	Date of mailing of the international search 21 March, 2000 (21.0)	h report 3.00)
	iling address of the ISA/ Lese Patent Office	Authorized officer	
acsimile No.		Telephone No.	
m PCT/IS	A/210 (second sheet) (July 1992)		



International application No.

PCT/JP00/00229

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.			
	29 July, 1997 (29.07.97), Claims (Family: none)			
•	Cramins (rampr). Hone,			
ı				
:				
!				
ĺ				
Ì				
ļ				
ļ				

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

	四欧网里取员	国際出願番号	PCT/JP	00/00229
A. 発明。 Int. C1',	の属する分野の分類(国際特許分類(I P C) CO8F 4/645, CO8F 4/646, CO8F 10/00			
調査を行った	と行った分野 に最小限資料(国際特許分類(IPC)) COSF 4/60-4/70			
日本国公司	以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 用新案公報 1926-1996年 開実用新案公報 1971-2000年 用新案登録公報 1996-2000年 最実用新案公報 1994-2000年)		
	用した電子データベース(データベースの名 ONLINE	称、調査に使用した用語)		
C. 関連す	ると認められる文献		<u> </u>	
引用文献の				BB vite L
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連す	るときは、その関連する箇所	所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 94/07927, A (E 14.4月.1994 (14. (特許請求の範囲、11頁36行- 094, A&EP, 668880,)4.94) -19百6行史ID		$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
X	JP, 9-255711, A (三 30.9月.1997 (30.0 特許請求の範囲 (ファミリーなし	三井石油化学工業株式:) 9.97) レ)	会社)	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
X C欄の続き	にも文献が列挙されている。			
			リーに関する別線	紙を参照。
「E」国際出願 以後に 受先権 日本 以 の り り り り り り り り り り り り り り り り り り	のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 日前の出願または特許であるが、国際出願日 表されたもの 張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 は他の特別な理由を確立するために引用する 由を付す) る開示、使用、展示等に言及する文献 日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	て出願と矛盾する 論の理解のために 「X」特に関連のある文 の新規性又は進歩 「Y」特に関連のある文 上の文献との、当	先日後に公表と ものでするして、 ものでするして、 はないでなるして、 はながあった。 はながあった。 はながあった。 はないでは、 とは、 とは、 はないでは、 とは、 とは、 とは、 とは、 とは、 とは、 とは、 とは、 とは、 と	発明の原理又は理 該文献のみで発明 られるもの 該文献と他の1以 明である組合せに
国際調査を完了	03.03.00	国際調査報告の発送日	21.03.0	00
日本国4 郵便	名称及びあて先 時許庁(ISA/JP) 更番号100-8915 F代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある 三谷 祥子 電話番号 03-3581	5職員)	4 J 9 6 4 0
				78/X 34443

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/00229

	四外科技口	国际山嶼番号 PCI/JPU	0/00229
C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*		は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, 9-165410, A (エルフ・ 24. 6月. 1997 (24. 06. 9 特許請求の範囲、0028段落&FR, EP, 774470, A1&KR, 970	アトケム・エス・アー) 7) 2741080. A1&	1-24
A	EP, 314797, A1 (MITSUIPETROTE) 10.5月.1989 (10.05. 囲、15頁12行-17頁12行&JP, S, 5122491, A&US, 520602769, B1	89), 特許請求の範 1-9206. A&U	1-24
A	JP, 9-194521, A (出光興産 29. 7月. 1997 (29. 07. 9 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	株式会社) 7)	1-24

今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220)

EP · U

出願人又は代理人

PCT

国際調査報告



(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

の書類記号 CN00001	及び下記5を参照すること。				*			
国際出願番号 PCT/JP00/00229	国際出願日(日.月.年)	19.	01.	0 0	優先日 (日.月.年)	29.01.	9 9	
出願人・(氏名又は名称) 出光石油化学株式会社								
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付され		 見則第41	l条 _. (P)	CT18\$		い出願人に送付っ	する。	
 この国際調査報告は、全部で3	この国際調査報告は、全部で 3 ページである。							
この調査報告に引用された先行	支術文献の写しも	も添付さ	れてい	5.			·	
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除っ この国際調査機関に提出さ						iった。		
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書			んでおり)、次の酢	2列表に基づき国	際調査を行った	- .	
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブ	ルディン	スクによ	る配列表	÷ .	÷		
□ 出願後に、この国際調査機 □ 出願後に提出した書面によ 書の提出があった。						る事項を含まな	い旨の陳述	
書の促出があった。 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレキ	シブルラ	ディスク	による配	列表に記録した	配列が同一であ	る旨の陳述	
2. 請求の範囲の一部の調査が	ぶできない(第 I	【欄参照	()		•			
3. □ 発明の単一性が欠如している(第Ⅱ欄参照)。								
4. 発明の名称は 🗓 出版	頭人が提出したも	しのを承	(認する。					
□ 次1	こ示すように国際	祭調査機	関が作品	戈した。				
_				····				
5. 要約は <u> X</u> 出版 	頂人が提出したも	しのを承	認する。			•		
	Ⅱ欄に示されてV 祭調査機関が作成 国際調査機関に意	戈した。	出願人	は、この国	関係調査報告の発			
6. 要約	質人が示 したとお	らりであ	る。		区な	L		
	頂人は図を示さな	こかった						
本国	図は発明の特徴を	と一層よ	く表して	ている。	_			

THIS PAGE BLANK (USPTO)

国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP00/00229
A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl', CO8F 4/645, CO8F 4/646, CO8F 10/00	
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl', CO8F 4/60-4/70	
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1926-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2000年 日本国実用新案登録公報 1996-2000年 日本国登録実用新案公報 1994-2000年	
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、 CAS ONLINE	調査に使用した用語)
C. 関連すると認められる文献	
引用文献の	関連する
カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連する。	
X WO, 94/07927, A (EX) 14. 4月. 1994 (14. 0 特許請求の範囲、11頁36行ー 094, A&EP, 668880,	4. 94) 12頁6行&JP, 8-502 20-24
X JP, 9-255711, A (三 30. 9月. 1997 (30. 0 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	9.97
IX C欄の続きにも文献が列挙されている。	[] パテントファミリーに関する別紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献
国際調査を完了した日 03.03.00	国際調査報告の発送日 21.03.00
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 三谷 祥子 電話番号 03-3581-1101 内線 3493
NOW THE LAMENTA MAN AND A	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

C (続き).	関連すると認められる文献		関連する
カアゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関	請求の範囲の番号	
A	JP, 9-165410, A (エルフ・アトケ 24.6月.1997 (24.06.97) 特許請求の範囲、0028段落&FR, 274 EP, 774470, A1&KR, 970271	1080, A1&	1-24
A	EP, 314797, A1 (MITSUIPETROCHEMITD) 10.5月.1989 (10.05.89) 囲、15頁12行-17頁12行&JP, 1-9 S, 5122491, A&US, 5206199 02769, B1	, 特許請求の範 206, A & U	1-24
A	JP, 9-194521, A (出光興産株式会29.7月.1997 (29.07.97) 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	社)	1-24
		·	
		·	
·	•		
	·		

THIS PAGE BLANK (USPTO)